agu XI-XII

ald II

(खंड II: प्रनुभाग I)



रसायन विज्ञान

उच्चतर माध्यमिक विद्यालयों के लिए पाठ्यपुस्तक

IIX-IX IIS市

भाग Ц

(खंड II: श्रनुभाग I)



राष्ट्रीय शंक्षिक अनुसंधान और प्रशिक्षण परिषद्

प्रथम संस्करण नवम्बर 1978 कार्तिक 1900

P. D. 7T

राष्ट्रीय शैक्षिक अनुसंघान और प्रशिक्षण परिषद्, 1978

मुल्य: रु० 2.85

प्रकाशन विभाग से बी० के० पंडित, सचिव, राष्ट्रीय शैक्षिक अनुसंघान और प्रशिक्षण परिषद्, श्री अरविन्द मार्ग, नई दिल्ली 110016 द्वारा प्रकाणित तथा बारसी प्रेस, पहाड़गंज, नई दिल्ली 110055 द्वारा मुद्रित ।

प्रावकथन

यह पुस्तक, रसायन विज्ञान, मान II, 10+2 शिक्षा प्रणाली के अंतर्गत कक्षा XII के लिए तैयार की गई है। कक्षा XI के लिए तैयार की गई इसके साथ की पुस्तक पहले ही छप चुकी है। यह पाठ्यपुस्तक दो खण्डों में छप रही है और दो उपस्त्रीय पाठ्यकम, उपस्त्र तृतीय तथा चतुर्थ, की शिक्षा उपलब्ध करा सकेगी। इस पुस्तक की मुख्य विशिष्टता इसकी कार्यात्मकता, संकल्पनात्मक स्पष्टता एवं विषय-विधि उन सभी विद्याधियों के लिए उपयुक्त होगी जो व्यावसायिक एवं शैक्षणिक पाठ्यक्रमों में उच्चतर शिक्षा ग्रहण करेंगे।

इस पाठ्यपुस्तक के लिए सामान्य निर्देश रसायन शास्त्र के सम्पादक-मंडल द्वारा तैयार किये गए हैं जिसमें प्रो० आर० सी० मेहरोवा (अध्यक्ष), प्रो० सी० एन० आर० राव, प्रो० आर० पी० रस्तोगी, प्रो० पी० गोपालारमन, प्रो० ए० एन० बोस (संयोजक), प्रो० (श्रीमती) शक्ति आर० अहमद, डा० आर० डी० शुक्ल तथा श्री आर० जोशी सम्मिलित थे। इनके सहयोग एवं सहायता के लिए परिषद् आभारी है।

यह पाठ्यपुस्तक एक लेखक-दल द्वारा लिखी गयी, जिसमें प्रो० ए० एन० बोस, प्रो० सी० एन० आर० राव, प्रो० आर० पी० रस्तोगी, प्रो० पी० गोपालारमन, प्रो० आर० डी० हुआ, डा० वी० डी० खोसला, डा० के० वी० साने, डा० आर० डी० शुक्ल तथा डा० पूरन चन्दं सम्मिलित थे। पुस्तक का संपादन डा० आर० डी० शुक्ल तथा डा० पूरन चन्दं ने प्रो० ए० एन० बोस के सहयोग से किया। मैं सभी लेखकों एवं संपादकों का आभारी हूँ जिन्होंने पुस्तक के इस कार्य को अपने हाथ में लिया और अलप समय में ही बड़े सुचारु रूप से पूर्ण किया।

पुस्तक के सुधार हेतु हम सभी सुझावों का स्वागत करेंगे।

शिव कुमार मित्र निदेशक राष्ट्रीय शैक्षिक अनुसंधान और प्रशिक्षण परिपद

नई दिल्ली अक्टूबर 1978

प्रस्तावना

10 + 2 शिक्षा प्रणाली के अन्तर्गत, + 2 चरण के लिए रसायन विज्ञान का पाठ्यक्रम अनेक विषय-विशेषज्ञों द्वारा तैयार किया गया जिससे कि यह पाठ्यक्रम हमारी परिस्थितियों के अनुरूप तथा अर्थपूर्ण हो सके। कक्षा XI तथा XII के + 2 चरण का सम्पूर्ण पाठ्यक्रम चार उपसत्तों में विभाजित किया गया यद्यपि उपसत्तीय प्रणाली अभी सही रूप में कार्यान्वित होनी है। + 2 चरण के रसायन विज्ञान के इस पाठ्यक्रम को, सामान्य शिक्षा के माध्यमिक स्तर तथा शैक्षिक योग्यता के उच्चतर स्तर के कालेज पाठ्यक्रम एवं व्यावसायिक पाठ्यक्रमों के बीच एक सेतु-पाठ्यक्रम के रूप में माना जा सकता है। + 2 चरण के इस पाठ्यक्रम के अंत में, विद्यार्थी अपनी इच्छा के अनुसार किसी उपयुक्त व्यावसायिक या शैक्षिक वृत्ति का चयन करने के योग्य होंगे। अतः, शिक्षा पाठ्यक्रम अभिकत्पकों तथा पुस्तक लेखकों के लिए पाठ्यक्रम की अभिकत्पना करना तथा पुस्तक को इस ढंग से लिखना कि वह + 2 चरण के पश्चात् अनेक प्रकार के विविध पाठ्यक्रमों की आवश्यकताओं के अनुकूल हो, वास्तव में बहुत ही कठिन कार्य था। फिर भी, इस दिशा में रचनात्मक प्रयास किया गया है। हम पहले इस पाठ्यपुस्तक के भाग I को तैयार कर चुके हैं जो कक्षा XI के विद्यार्थियों के दो उपसत्तीय पाठ्यक्रम के लिए निर्विष्ट है।

पाठ्यपुस्तक का प्रस्तुत भाग II, जो कक्षा XII के विद्यार्थियों के लिए है, उसी विधि के अनुरूप तैयार किया गया है, जो हमने कक्षा XI की पुस्तक के लिए चुनी है। इस पुस्तक में या तो भाग I में दिए गए एककों को विस्तारपूर्वक वर्णित किया गया है, जैसे परमाणुओं के विषय में अधिक अध्ययन. द्रस्य अवस्था के विषय में अधिक अध्ययन, रासायनिक ऊर्जा गतिकी के विषय में अधिक अध्ययन, विद्यत रसायन के विषय में अधिक अध्ययन, या उच्चतर जटिलता की नई संकल्पनाओं से सम्बन्धित एककों को सम्मिलित किया गया है जो इस आयू वर्ग के विद्यार्थियों की बौद्धिक योग्यता के अनुकूल हैं। पाठ्यपूरतक के भाग I के समान, भाग II में भी रसायन विज्ञान को एकीकृत (unified) विषय के रूप में प्रस्तुत करने का प्रयास किया गया है। विषय का अकार्बनिक, कार्बनिक तथा भौतिक रसायन में परम्परागत वर्गीकरण नहीं किया गया है। पुस्तक के प्रारम्भ में व्यक्त किए गए (भाग I तथा II, दोनों के प्रथम कुछ एककों में विणित) रासायानिक सिद्धान्तों का पाठ्यपुस्तक में गुरू से अंत तक उपयोग किया गया है। किसी उचित शिक्षण एवं ज्ञानार्जन कम को ध्यान में रखते हुए हमने एककों को विशेष अनुक्रम में प्रस्तुत किया है। किसी वस्तु को पढ़ाते समय अध्यापक स्वयं अपनी इच्छानुसार अनुकम को चुनने के लिए स्वतंत्र हैं। परन्तु, विषय के किसी एकीकृत या सम्मिलित अध्ययन में स्वतंत्रता किसी अ-संघटित (भौतिक, अकार्बनिक तथा कार्बनिक) अध्ययन की अपेक्षा कम है क्योंकि अधिकांश वैचारिक रचनाओं का अनिवार्य रूप से पहले अध्ययन करना चाहिए। ऐसा समझा जाता है कि इस पाठ्यपुस्तक (भाग II) में दिए गए एकक तथा इसके साथ की दूसरी पाठ्यपुस्तक (भाग I) में दिए गए एकक, सामूहिक रूप

से, रसायन विज्ञान के विविध पहनुओं का अच्छा परिचय प्रदान करेंगे तथा उसकी उपयोगिता पर प्रकाश डालेंगे।

पाठ्यपुस्तक के इस भाग II में 21 एकक हैं। इन एककों को सरल संदर्भ के लिए आगे परि-च्छेदों तथा जप-परिच्छेदों में विभाजित किया गया है। जैसा कि हम जानते हैं, ये एकक मुख्यतया गैक्षिक धारा के लिए हैं परन्तु इनमें से कुछ एकक सम्भवतः गैक्षिक धारा से व्यावसायिक धारा में प्रवेश हेतु संतु-एककों के च्या में कार्य कर सकेंगे तथा कुछ एकक व्यावसायिक धारा के लिए लाभप्रद हो सकेंगे।

हमने विचारों के औपचारिक गणितीय परिणामों पर अधिक महत्व नहीं दिया है परन्तु विवेचन के अन्तर्गत जिस प्रकार से चर सम्बन्धित हैं, उस ज्ञान को विकसित करने का प्रयत्न किया है। भाग I की भीति, भाग II में भी फूम आई मात्रकों का व्यापक रूप से उपयोग किया गया है तथा अधिकांश भौतिक नियतांक मोल के रूप में या मोल को संदर्भ मानकर व्यक्त किए गए हैं। हमने पहले ही. भाग I में एस आई मात्रकों, भौतिक नियतांकों तथा रूपान्तरण गुणकों के परिशिष्ट लगा दिए हैं। कुछ अधिक नियतांक तथा लघुगुणक युक्त परिशिष्ट इस पुस्तक के अंत में दिए गए हैं। प्रत्येक एकक के अंत में प्रश्न विद्यार्थियों की ज्ञान वृद्धि एवं उसमें परिमार्जन में सहायता देने के लिए दिए गए हैं।

पुस्तक के प्रथम अवलोकन पर ऐसा प्रतीत होगा कि एक शैक्षिक वर्ष में जितनी विपय-वस्तु की अपेक्षा की जाती है, उससे कुछ अधिक इसमें दी गई है। हम अनुभव करते हैं कि इससे कुछ विशेष लाभ हैं। हो सकता है कि दसवारिंग स्कूल की सामान्य शिक्षा के पश्चात् विद्यार्थियों को, जो +2 चरण में प्रवेश करते हैं, रसाइन विज्ञान का पर्याप्त ज्ञान न हो। अतः अनेक दृष्टान्तों में, विषय-वस्तु को विल्कुल मूल सिद्धांत से विकसित करने का निश्चय किया गया है। कुछ विशिष्ट क्षेत्र जैसे, परमाणु एवं अणु संरचना, द्रव्य की अवस्थाएँ, नाभिकीय रसायन, जैव-रसायन के क्षेत्र अधिक अंतर्विषयी (interdisciplinary) प्रकृति के हैं। इनमें से कुछ भौतिकी के पाठ्यक्रम में विणित किए गए हैं तथा कुछ दूसरों का जीव विज्ञान के क्षेत्र में व्यापक अनुप्रयोग है। फिर भी, ऐसे कुछ क्षेत्रों में रामायनिक पहलुओं के अध्ययन पर अधिक वल दिया गया है और ऐसे एककों में विषय को दोहराया नहीं गया है। उदाहरणस्वरूप, नाभिकीय विखंडन तथा नाभिकीय संगलन को, जो +2 चरण के भौतिक पाठ्यक्रम में दिए गए हैं, इस पुस्तक में सम्मिलत नहीं किया गया है।

जैसा कि पहले बताया जा चुका है, प्रथम कुछ एककों में रसायन विज्ञान के मूल सिद्धान्तों पर विचार किया गया है जो तत्वों तथा उनके यौगिकों के गुणों का अध्ययन करने में उपयोगी हैं। सभी तत्वों का ममान रूप से विवरण देना असम्भव है, अतः किसी निश्चित ग्रुप के केवल कुछ चुने हुए तत्वों का ही विस्तारपूर्वक वर्णन किया गया है। कार्बन यौगिक का अध्ययन अभिलक्षकीय समूहों (functional groups) पर आधारित है। इस पुस्तक के अंतिम दो एकक 'जैव रसायन', तथा 'मानव की सेवा में रसायन' मुख्यतया रसायन विज्ञान के अनुप्रयोग से सम्बन्ध रखते हैं। रसायन विज्ञान किस प्रकार मानव की सेवा करता है, इस तथ्य को वास्तविक रूप देने के लिए अनेक अनुप्रयोगों का उदाहरण सहित उल्लेख करने का प्रशास किया गया है। चूँकि अंतिम दो एककों का वर्णन कार्बन यौगिकों के अध्ययन से सम्बन्धित एककों के वाद किया गया है; ऐसा समझा गया है कि विद्याध्यों को इन एककों में दी गई तथ्यात्मक जानकारी को समगन के लिए किटनाई नहीं होगी। फिर भी, हम विद्याध्यों से यह आशा नहीं करते हैं

कि वे इन एककों में दिए गए सभी यौगिकों के जटिल संरचनात्मक सूर्वों को स्मरण करने तथा दोहराने में समर्थ होंगे। निःसंदेह, विद्यार्थी जीवित तंत्रों में कार्वनिक अणुओं की जटिलता को समझने तथा पहचानने के योग्य होंगे। हम आशा नहीं करते हैं कि परीक्षा में ऐसे जटिल अणुओं के रचनात्मक मूत्रों पर आधारित प्रश्न पूछे जाएँगे।

हमारी ओर से पुस्तक को अधिक सरल एवं रोचक ढंग से प्रम्तृत करने का पूरा प्रयाम रहा है। व्यावसायिक तथा शैक्षिक पाठ्यक्रमों के लिए पर्याप्त तथा उपयुक्त आधार प्रदान करने के लिए अपने दायित्व को पूर्ण रूप से जानते हुए भी हमने उन संकल्पनाओं को सम्मिलत किया है जिनको विद्यार्थी सरलता से समझ लेंगे। हमने हमेशा अपने आप से वारम्बार एक ही प्रम्न पूछा: 'वह क्या है जिसकी विद्यार्थी को आवश्यकता होती है तथा वह रसायन विज्ञान के अध्ययन में आने वाले मूल पाठ से प्राप्त करेगा?" इस प्रयास में हम कहाँ तक सफल हुए हैं, यह केवल अनुभवी अध्यापक तथा विद्यार्थी ही हमको बता संकेंगे।

यह सत्य है कि इस पुस्तक को तैयार करने के लिए हमारे पास ममय बहुत ही कम था और हमारे पूरे प्रयास के बावजूद भी पुस्तक में अनेक सुटियाँ हो सकती हैं जिसका उत्तरदायित्व उन लोगों पर होगा जिन्होंने इसका अंतिम संपादन किया। पुस्तक के सुधार हेतु हम शिक्षण कार्य में लगे अध्यापकों के रचनात्मक सुझावों का स्वागत करेंगे।

हम डा॰ कृष्णमोहन पंत, श्रीमती (डा॰) कमलेश मित्तल तथा श्री मुखबीर सिंह के प्रति अपना आभार प्रकट करते हैं जिन्होंने इस पुस्तक के छपने में अपना सहयोग प्रदान किया। हम उन अध्यापकों के सुझावों तथा परामर्शों को भी स्वीकार करते हैं जिन्होंने 'पुनरावलोकन कार्य शिविर' में लगभग समस्त पाण्डुलिपि को पढ़ा है।

नई दिल्ली जून, 1978

---लेखकगण

विषय सूची

प्राक्वयन		₩
प्रस्तावना		vii
एक्क 12: उत	कृष्ट गेस (p ⁶ तत्व)	177
12.1	प्राप्ति	177
12.2	उत्कृष्ट गैसों की खोज	178
12.3	गुण	178
12.4	उपयोग	179
12.5	उस्कृष्ट गैसों के यौगिक	179
एकक 13: घ	ातुकर्मीय प्रचालन	182
13.1	घातुओं की प्राप्ति	182
13.2	घातुकर्में	185
13.3	घातुओं का परिष्करण	197
13.4	शैल एवं सनिज	199
13.5	भारत की लिंग सम्पत्ति	199
एकक 14 : स	तंक्रमण या d-ब्लॉक तत्व	202
14.1	परिभाषा तथा इलेक्ट्रॉनिक विन्यास	203
14.2	सामान्य भ्रमिलक्षणिक गुण	2 04
14.3	संकरों की नाम-पद्भित के लिए नियम	209
14.4	संकर निर्माण के भनुप्रयोग	210
14.5	स्कैंडियम, टाइटेनियम तथा वैनेडियम ग्रुपों के धानु	211
14.6	क्रोमियम, मैंगनीज ग्रुपों के घातु	211
14.7	ग्रुप VIII (आयरन ग्रुप) के धातु	215
14.8	संक्षारण	221
14.9	कॉपर ग्रुप के धातु	224
14.1	0 कॉपर के यौगिक	228
14.1	1 सिंत्बर के यौनिक	230

1118	फोडोबाफी	231
	टांग	234
14.14	जिंक ग्रुप के चानु तथा गौगिक	234
एकक 15: मां	तिरिक संक्रमण या ∫-स्लॉक तत्व	240
15.1	<i>न-</i> क्यांक तत्व	240
15.2	लै न्यैनाइड	241
15.3	लैन्धैनाइर संकृषन	242
15.4	लैन्यैनाइडों की प्राप्ति तया अनुप्रयोग	244
15-5	ऐनिटनाइड	245
15.6	द्रान्मऐविटनाइड	248
एकक 16: ऐ	तेकल तथा ऐरिल हैलाइड	250
16.1	नाम पद्धति	250
16.2	समावयवता के विषय में अधिक प्रध्ययन	252
16.3	ऐल्किल हैलाइडों का बिरचन	259
16.4	ऐरिल हैलाडडों का बिरचन	261
16.5	भौद्योगिक निर्माण	262
16.6	भौतिक गुण	262
16.7	रासायनिक गुण	264
16.8	पॉली हैलोजन ब्युत्पन	268
16.9	हैसोजन प्रभिन्नान	273

उत्कृष्ट गैस (p⁶ तत्व)

(The Noble Gases—p⁶ Elements)

गैसीय तत्व, हीलियम, निआंन, आर्गन, किंग्टॉन, जीनॉन तथा रेडॉन आवर्त सारणी में शून्य पुप का निर्माण करते हैं। पृथ्वी पर इनकी अल्प बहुलता के कारण, इनको दुर्लंभ गैस कहा गया है, तथा रासायनिक अित्रयता के कारण, इनको अित्रय या उत्कृष्ट गैस कहा गया है। यह खोज की जा चुकी है कि इनमें से कुछ गैसे उपगुक्त परिस्थितियों में योगिक बनाती हैं। इस खोज के परचात् हम इनको अित्रय गैस नहीं मानते हैं। हीलियम के सिवाय, इन सभी के इलेक्ट्रॉनिक विन्यास में np संवृत्त कोश होता है। हीलियम का 15 विन्यास होता है। इलेक्ट्रॉनिक विन्यास, सामान्य रासायनिक अभिक्रियाओं में, उनकी उच्च रासायनिक अकियाता का स्पष्टीकरण करने हैं।

12.1 प्राप्ति

रेडॉन के अतिरिक्त, सभी उत्कृष्ट गैसें वायुमंडल में उपस्थित हैं। शुक्क वायु में उत्कृष्ट गैसों की श्रापेक्षिक प्रतिशतता सारणी 12.1 में दी गई है।

सारणी 12.1 शुष्क वायु में शून्य ग्रुप तत्वों की आपेक्षिक बहुलता

तत्व	संकेत	प्रतिशतता
हीलियम	He	5.2×10 ⁻⁴
निग्रॉन	Ne	1.8×10^{-8}
आर्गन	Ar	9.3×10^{-1}
किन्टान	Kr	1.1×10^{-4}
जीनॉन	Xe	8.7×10 ⁻⁶
रेडॉन	Rn	Printings

्रतके अतिरक्षा, भरित्रका पहले कि बैंग (भूग विकास पहले विमाय प्रत्यादन क्षेत्री से प्रत्माजित भैंग) म 10%, तक उत्तरका एको है। यह विशिष्ट रेडियोऐविटव तत्वीं के विघटन से भी उत्पन्त राजी है तथा मूट वृष्टीनवस व्यक्ति से में भार्ट नाली है।

रेलांच के ध्वन नहरू के केरियाएं का वाक में उसका होसी है 1

12.2 उत्कार गेमी की गांज

सन् 1788 में हैनिहार (Casember) ने देशा कि जब पायु को ब्रॉक्सीजन की श्रिष्ठिता में राप्तिया किया भया ने से अन्योगित श्रिष्ठित श्रिष्ठित किया भया ने शिष्ठित के विश्व है। अन्योगित से किया में से अन्योगित से साथ में भी नहीं किया । सन् 1895 तक इस खोज पर गम्भीर भव से की है व्यान के से दिया गया । उसी वर्ष, देंते (Rayleigh) नामक वैज्ञानिक ने ज्ञान किया कि व्याम है। के प्राप्त नाइते जिन का मनस्य 1.25718 था, जबिक रासायनिक स्रोत से प्राप्त नाइते के अप किया के स्वाप्त नाइते के से प्राप्त नाइते के से प्राप्त नाइते के से प्राप्त नाइते के अप के से से से प्राप्त नाइते के से प्राप्त की । इस गैस का व्यवहार प्राप्त के पर प्राप्त सेम एक नई यैम पाई गई जो नाइदोजन से भिन्न थी। इसकी अधिवता के आधार पर उनको आगेन (जिसपा अर्थ है श्रिक्य) नाम दिया गया। लॉक्येर (Lochyer) ने मवीयक्ष ही निवय की सीट्रमंत्रन में स्थानस्मितिय क्या से अभिज्ञात किया। बाद में कुछ विशिष्ट रेडियाएस्टिन वानिजी से इस्मीजन मैं से यह मैस पाई गई गई।

यह सीज निकास गया कि वायमं उतीय वायु उत्कृष्ट गैनों के लिए मुख्य स्रोत है। इस खोज के पदकान, इव वाय का सम्पूर्ण प्रभावन किया गया जिससे निआंन, किष्टॉन तथा जीनॉन गैसों की स्वीन हुई।

रेडांन की पहचान रेडियम के विष्टन-इत्याद के रूप में की गई।

12.3 गुण

उस्कृष्ण गैसों के बाध इलेक्झॉनिक विस्थान तथा गुणों में सामान्य प्रवृत्तियां सारणी 12.2 में दी गई हैं।

सारणी 12.2 उत्कृष्ट गैसों के इलेक्ट्रॉनिक विन्यास तथा सामान्य प्रवृत्तियां

तत्व	परमाणु	बाह्य			ग्रायनन	क्वथनांक ग	ालनॉक व	ान्डर वाल्स
	संख्या	इलेक्ट्रॉनिक विन्यास	ो। संगलन (कि जू मोल ⁻¹)	^{े H} बाध्यन (कि जू मोल ⁻¹)	कर्जा (कि जू मोल ⁻¹)	(略)	(क)	किया (ऐग्स्ट्रॉम)
He	2	152	0.02	0.084	2372	heliter#	of terror of the second	-
Ne	10	$2\sqrt{2}p^{6}$	0,33	1.77	2081	27	24	1.31

ये सभी एक परमाण्क रंगहीन, स्वादहीन गंस हैं। ये जल में झल्पविलेय हैं। इनके गलनांक एवं उपलांक निम्न होते हैं। उत्कृष्ट गैसों में अंतरा-परमाणुक बल बहुत ही दुवंल हैं। सुप का प्रथम राप्त्रय होने के कारण, ही लियम कुछ असामान्य गुण प्रदर्शित करती है। अतः, ही लियम को यदि 1 गृहमौस्क्रियर दाब पर 2.2 के ताप तक ठंडा किया जाय तो, इव ही लियम जिसको ही लियम-1 कहते हैं, ही लियम-1 में बदल जाती है जो प्रसामान्य भौतिक गुण प्रदर्शित करती है।

रेडॉन के श्रतिरिक्त, सभी उत्कृष्ट गैसों को द्रव वायु के प्रभाजन द्वारा प्राप्त किया जा सकता है।

12.4 उपयोग

उत्कृब्द गैसं, वेल्डिंग (welding) तथा कटान (cutting) में श्रिक्रिय वायुमंडल प्रदान करने के लिए, विद्युत बल्बों के अन्दर भरने में तथा धातु-कर्मीय अभिक्रियाओं में व्यापक रूप से उपयोग की जाती हैं। द्रव अवस्था में ये गैसे अत्यन्त निम्न ताप उत्पन्न करने के लिए भी इस्तेमाल की जाती हैं।

हीलियम अपने हल्केपन तथा अज्वलनणीलता के कारण, वायुयानों तथा प्रेक्षण-गुब्बारों को भरने के लिए उपयोग की जाती है। नाइट्रोजन-ऑक्सीजन मिश्रण की तुलना में, हीलियम-ऑक्सीजन मिश्रण, समुद्रों में गहराई तक जाने वाले तैराकों द्वारा इस्तेमाल किये जाते हैं। हीलियम, नाइट्रोजन की अपेक्षा रक्त में बहुत कम मुलनशील है। यह बंक (bends) को रोकता है। जब गोताखोर गमुद्र की भीतरी सतह से ऊपर की ओर श्राता है, तो उसकी रक्त शिराशों से नाइट्रोजन बुलबुलों के रूप में निकलती है। इसके कारण उत्पन्न दर्द को बंक कहते हैं।

निम्रॉन, आर्गन तथा जीनॉन का उपयोग प्रकाशीय सजावटौं तथा विज्ञापनों के लिए रंगीन विसर्जन निलकाओं को भरने में किया जाता है। रेडियम द्वारा केन्सर के उपचार में, रेडॉन एक मिक्रिय मध्यवर्ती है।

12.5 उत्कृष्ट गैसों के यौगिक

उत्कृष्ट गैमें अपनी उच्च भ्रायनन ऊर्जाओं तथा संवृत कोश इलेक्ट्रॉनिक विन्यास के कारण, दूसरे तत्वों के समान यौगिक नहीं बनाती हैं। यह देशा ग्याकि अन्तिक को व्यक्तिम देशाय क्षिणा क्षिणा अभिक्षिय करने पर, हेक्सापनुतार व्यक्तित अभिक्षित करने पर, हेक्सापनुतार व्यक्तित अभिक्षित क्षिणा क्षिणा हुआ। भीनांन तथा ऑक्सीजन की प्रथम आयनन कार्जात के सान समान हान के कारणा यह सीना गया कि जीनांन भी समान प्रकार का उत्पाद बना सकती है। यह भीनांपायां आर्टलैंट (Bartlett) ने सन् 1962 में जीनांन का यौगिक Xe*PtF6 बनाकर प्रभाषित की। इस सीज के दूसरे अक्टब्ट गैमी के यौगिकों का पता लगाने की प्रेरणा मिली।

इसके तुरु 3 बाद ही, जीनांत के पतुत्रासीत के साथ अनेक पौगिक विरासित किए गए ।

उन यौगिकों में आबन्धन महसंयोजक है। इसमें इलैक्ट्रॉन का, जीनॉन परमाणु के p-स्तर से खाली त-स्तर तक उन्नयन होता है। अत्यिक उच्च विद्युत-ऋणारमक पलुओरीन जीनॉन परमाणुओं में इलेक्ट्रॉनों के इस प्रकार के उन्नयन को प्रेरिन करती है।

जीनांन डाइएनुओगाटच का अणू रैश्विक है जबकि जीनांन देदापनुओराइड एक वर्ग समसली मणु होता है (चित्र 12.1)।



चित्र 12.1 XeF2 तथा XeF4 ग्रणुगों की संरचनाएँ

अगंन. किप्टॉन तथा जीनांन उत्कृष्ट गसों की जब जल के साथ संपीडित किया जाता है, हाइड्रेट बनते हैं जिनमें प्रत्येक उत्कृष्ट गैस-परमाणु के लिए जस के 6 अणु होते हैं। ऐसा माना गया है कि इन यौगिकों में उत्कृष्ट गैस के परमाणु जल अणुओं के जाल में फंस जाते हैं। जल प्रणु हाइड्रोजन बन्धन द्वारा ग्रापस में बन्धित रहते हैं। ऐसे यौगिकों को ग्रावेष्टन (enclosure) यौगिक या क्लेथ्रेट (पंजर) यौगिक कहा जाता है।

प्रवन

- 12.। उत्कृष्ट गस सामान्य तथा रासायनिक रूप से अफिय क्यों हैं ?
- 12.2 उत्कृष्ट गैसों के वाह्य इलैक्ट्रॉनिक विन्यास रासायनिक बन्धन के लिए कुंजी के रूप में कार्य करते है। इस कथन को समफाइए।
- 12.3 उत्कृष्ट गैसों के पृथक्करण के बारे में विवरण दीजिए।
- 12.4 उस्कुष्ट गैसों के मुख्य उपयोग क्या है?
- 12.5 जीनांन प्लुओराइडों के निर्माण को आप कैसे समक्ता सकते हैं ? Xel-, तथा Xel-, ग्रणुओं की संरचना बताइए।
- 12.6 स्रावर्तमारणी के शून्य ग्रुप में उत्कृष्ट गैसों के अन्तर्वेशन को आप किस प्रकार उचित सिद्ध करेंगे।
- 12.7 शून्य ग्रुप के तत्वों को ग्रव 'अक्रिय गैस' क्यों नहीं कहा जाता?
- 12.8 जीनॉन एवं ब्रोमीन, तथा आर्गन एवं पलुओरीन जीनॉन पलुओराइडों के समान यौगिक क्यों नहीं बनाते हैं ?
 - (संकेत: विद्युत-ऋणात्मकता अन्तर तथा इलेक्ट्रॉनों के उन्तयन की सम्भावनाएँ यहाँ पर सहायक नहीं हैं।)

धातुकर्मीय प्रचालन

(Metallurgical Operations)

स्रावतं सारणी में, तत्व मोटे तौर पर दो मुख्य प्रकार के होत हैं: घातु तथा श्रधातु। प्रथम प्रकार के तत्व आयनन ऊर्जा, इलेक्ट्रॉन-बंधुता तथा विद्युत-ऋणात्मकता के न्यून मानों द्वारा प्रभिलक्षित किये जाते हैं, जबकि दूसरे प्रकार के तत्वों के लिए ये मान काफी उच्च होते हैं। घातुश्रों की प्राप्ति तथा उपसब्धि अधिकतर उनके गुणों पर निर्भर करती है।

13.1 घातुमों को प्राप्ति

षातुर्भों की अभित्रियाशीसता अयापक रूप से भिन्न होती है। कुछ अन्-अभित्रियाशील घातु प्रकृति में मुक्त भवस्था या प्राकृत रूप में पाये जाते है। नवण (गील्ड) तथा प्लैटिनम प्रकृति में मुक्त बवस्था में मिलते हैं। बाँदी (सिस्वर) प्राकृत तथा थौगिक, दोनों ही रूपों में पायी जाती है। अभित्रियाशील घातु, अपने स्वभाव के कारण, मुक्त अवस्था में नहीं पाये जाते हैं। प्रकृति में पाये जाने बाले घातुआ के ठोस यौगिक लानिज (Minerals) कहलाते हैं। अतः, NaCl, KCl, CaCO₂, MgCO₃, ZnS, HgS, Cu₂S, Fe₂S₃ आदि सभी घातुओं के खनिजों के उदाहरण हैं जो प्रकृति में पाये बाते हैं।

लिज धानुओं के मुख्य स्रोत हैं। परन्तु, किसी धानु को अल्प व्यय द्वारा केवल कुछ ही जिनिजों से प्राप्त करना सम्भव हो सका है तथा दूसरों में ऐसा नहीं किया जा सकता। ऐसे लिज को किसी धानु के व्यापारिक निर्माण के लिए उपयोग किये जाते हैं, उस धानु के क्रयस्क (ores) कहनाते हैं। बॉक्साइट. Al₂O₃, 2H₂O नथा मृत्तिका (चिकनी मिट्टी), Al₂O₃, 2SiO₂, 2H₂O

दोनों ऐलुमिनियम के सानिज हैं। परन्तु अकेले बॉक्साइट हो ऐलुमिनियम के व्यापारिक निर्माण के लिए उपयोग किया जाता है। अतः बॉक्साइट ऐलुमिनियम का एक अयस्क माना जाता है जबिक मृत्तिका को इसका अयस्क नहीं मानते। सारणी 13.1 में कुछ घानुओं के स्विज दिये गये हैं। जिन स्विजों पर तारक का चिह्न बनाया गया है, वे उस घानु के अयस्क के रूप में उपयोग किये जाते हैं। अयस्कों से घानु लाभदायक रूप से निष्किपित किये जाते हैं।

सारणी 13.1** धात्वीय तत्वों के कुछ खनिज

षातु	रासायनिक सूत्रों सहित खनिज
मो डिय म	खनिज नमक — NaCl*
	(सेंघानमक)
	चिली शोरा - NaNO3
	बोरेनस— N $a_2B_4O_7$
पो टै शियम	सिल्वाइन—KCI*
	कार्नेलाइट — KCl⋅MgCl₂⋅6H₂O
	फेल्सपार— $\mathrm{K}_2\mathrm{O.Al}_2\mathrm{O_{3}}$, $6S\mathrm{iO}_2$
कै हिसयम	चूना पत्थर—CaCO3*
	डोलोमाइट — CaCOa. MgCOa
	जिप्सम—CaSO ₄ .2H ₂ O
कॉपर (ताम्र)	मैलेकाइटCuCO3. Cu(OH)2*
	कॉपर ग्लान्स — Cu ₂ S**
	कॉपर पाइराइट— Cu_2S , Fe_2S_3 *
मै ग्नीसियम	ऐस्वेस्टॉस—CaSiO ₃ 3Mg, SiO ₃
	मैग्नेसाइट—MgCO3*
	डोलोमाइट—CaCO₃. MgCO₃*
	कार्नेलाइट—K Cl. MgCl₂⋅ 6H₂O*
	** · · · **

^{*} सनिज जो श्रयस्क के रूप में उपयोग किये जाते हैं।

^{**} विद्यारियों को यह सारणी कंठस्थ नहीं करनी है।

रमायन विज्ञान

सिस्वर (चौदी)	गिन्वर ग्लान्स — Ag₂S* हार्न मिल्वर — AgCI* प्राकृत सिल्वर — Ag*
स्वर्णं (गोस्ड)	प्राकृत स्वर्णंAu*
जिक (जस्ता)	बिक ब्नड ZnS* जिकाइटZnO* कैलामाइन ZnCO ₃ *
मकरी (पारा)	सिनबार(हिंगुल) — HgS*
ऐलुमिनियम	वास्माउट Al ₂ O ₃ . 2H ₂ O* क्रायोलाइट 3NaF. AlF ₃
टिन	कैसिटेराइट (रांगा पत्थर) — SnO₂* या वंग प्रस्तर
ऐन्टिमनी	स्टिब्नाइट—Sh ₂ S ₃ *
लेड	गैलेनाPbS*
बिस्मप	बिस्मय ग्लान्स Bi ₂ S ₃ *
क्रोमियम	क्रोमाइट—FeO. Cr₂O₃*
मैंगनीज्	पाइरोलुसाइट — MnO₂**
बायरन (लोहा)	हेमाटाइट—Fe ₂ O ₂ * आयरन पाइराइट—FeS ₂ मैग्नेटाइट—Fe ₃ O ₄ *
निकेल	मिलेराइट—NiS* निकेल ग्लान्स—NiAsS*
टाइटेनियम	इस्मेनाइट—FeO. TiO₂* घटाइस—TiO₂*

खनिज मदा दौलमय तथा मृत्तिकामय अशुद्धियों से संदूषित रहते हैं। इन प्रणुद्धियों को गैंग (gangue) कहते हैं:

13.2 घातुकर्म

किसी धानु को उसके अयस्कों से मुक्त अवस्था में प्राप्त करने या प्रापण (winning) करने के प्रक्रम को उस धानु का धानुक्रम (metallurgy) कहते हैं। धानुक्रम में निहित विभिन्न प्रक्रम निम्न प्रकार हैं।

- (i) सज्जीकरण (benefication), अयस्क का सान्द्रण या प्रसाधन (dressing).
- (ii) सान्द्रित अयस्क से घातु का निष्कर्षण,
- (iii) निब्कर्षण से प्राप्त घानु का परिष्करण।

13.2-1 ग्रयस्कों के सान्द्रण के लिए प्रयुक्त विधियां

- (i) भावपेषण (Levigation): धातु अयस्क साधारणतया गैंग की अपेक्षा अधिक भारी होते हैं जो अयस्कों के साथ मिली होती है। यदि जल की धारा में चूणित अयस्क को वहा दिया जाय, तो हरकी शलमय तथा मृत्तिकामय अजुद्धियां भारी अयस्क कणों की अपेक्षा काफी अधिक दूरियों तक बह कर चली जाती हैं। अयस्क के कण पीछे बच जाते हैं।
- (ii) फेनफ्सबन विधि (Froth floatation method): यह सल्फाइड अयस्कों को सान्द्रित करने के लिए प्रयुक्त सुविधाजनक विधियों में से एक है। इस विधि में, सूक्ष्म चूणित ग्रयस्क जल के साथ मिलाया जाता है तथा इसमें एक या अधिक फेनकारक डाले जाते हैं। तब मिश्रण में वायु प्रवाहित की जाती हैं जिससे फेन बन जाता है। श्रयस्क कण फेन द्वारा ऊपर सतह पर ले जाये जाते हैं। मृत्तिकामय अशुद्धियां जल द्वारा भीग जाती हैं तथा नीचे तल पर बैठ जाती हैं। फेन को उतार लिया जाता है। फेन को तोड़ने के लिए इसमें भ्रम्ल डाला जाता है। सान्द्रित अयस्क को छान कर सुखा लिया जाता है।
- (iii) गलनिक पृथवकरण (Liquation): यह प्रक्रम उन भ्रयस्कों को सान्द्रित करने के लिए उपयोग किया जाता है जिनके गलनांक साथ में उपस्थित अशुद्धियों की भ्रपेक्षा कम होते हैं। इस प्रकार, ऐन्टिमॉनी का भ्रयस्क, स्टिब्नाइट, जिसका गलनांक निम्न होता है, किसी भट्टी के ढलवां फर्श पर चूणित अयस्क को गम करके सान्द्रित किया जा सकता है। भट्टी का ताप अयस्क के गलनांक से पोड़ा-सा उच्च रखा जाता है। भ्रयस्क पिवल कर वह जाता है तथा अगलनीय भशुद्धियां पीछे वस जाती हैं।

(iv) निक्षालन (Leaching): उन विधि में वृत्तिः उत्यक्त की किसी उपयुक्त घुलाने वाले कारक के साथ अभिति । की उत्ती है जा प्रकार कर घटन लेखा है परन्तु अशुद्धियों को नहीं । अतः, विकार में का एक्सिनियम का अवस्क है AlO, के अतिरिक्त Fe2O3,SiO2, स्नादि अशुद्धियों होती है। चृतित वाक्याउट का सोवियम हा, हानाइट के सांव विलयन के साथ निक्षालित किया जाता है (भाग । एक 13) AlO, पुत्रकर सोवियम एक्ट्रीमिनेट बनाता है। अशुद्धियां स्नवित्य रहती है जो स्नाकर पूथक कर भी जातो है। सोवियम एक्ट्रीमिनेट के विलयन से, Al(OH)3 अवस्नेपित किया जाता है। यह अवस्तेप स्तान कर मुखा विया जाता है तथा इसके बाद ज्वलित किया जाता है। इस प्रकार Al₂O, युद्ध क्य में प्राप्त किया जाता है। इस प्रकार Al₂O, युद्ध क्य में प्राप्त किया जाता है। इस प्रकार Al₂O, युद्ध क्य में प्राप्त किया जाता है।

$$Al_3O_3 + 6N_3OH \longrightarrow 2Na_2AlO_3 + 3H_2O$$

 $Na_2AlO_3 + 3H_2O \longrightarrow 3N_3OH + Al(OH)_3$
 $2Al(OH)_2 \longrightarrow Al_3O_3 + 3H_2O$

मिलबर अयस्कों को मान्द्रित करने के लिए. तथा प्राकृत स्वर्ण को दौलों से, जिनमें वह कणों तथा भागों के कप में विद्यमान है, जिल्यन रूप में लाने के लिए भी, निक्षालन प्रक्रम उपयोग किया जाता है। दोनों उदाहरणों में निक्षालन, सोडियम या पोटैशियम सायनाइड का तनु विलयन उपयोग करके किया जाता है।

$$Ag_2S + 4NaCN \longrightarrow 2Na[Ag(CN)_2] + Na_2S$$

 $4Au + 8KCN + 2H_2O + O_2 \longrightarrow 4K[Au(CN)_2] + 4KOH$

13.2-2 बातुओं का निष्कर्षण

सान्द्रित धातु में घातु का निष्किपत करने में अनेक वरण सम्मिनित हैं। ये चरण अयस्क में उपस्थित अगृद्धियों के स्थमाब तथा धातु यौनिकों पर निर्भर करते है। यदि सान्द्रित अयस्क में कार्बोनेट. हाद्यूंग्वसाइड, अनयोजिन आंक्साइड, या सन्पाइड विद्यमान है, तो यह सबसे पहले या तो निस्तापन (calcination) या भर्जन (roasting) प्रक्रम द्वारा आंक्साइड रूप में परिवर्तित किया आता है।

निस्तापन प्रकम में किसी अयस्क को नेजों से गर्म किया जाता है जिससे वाध्यशील अशुद्धियां निक्कासित हो जानी है तथा वियोजनीय ऑक्सीलवण यांक्सांडों में परिवर्तित हो जाते हैं। इस प्रकम में न तो वायु की उपस्थिति तथा न हो उसको निष्कानित करना आवश्यक है। कुछ उदाहरण निम्न प्रकार है:

CaCO₃
$$\longrightarrow$$
 CaO + CO₂

Al₂O₃·2H₃O \longrightarrow Al₂O₃ + 2H₂O

2Al(OH)₃ \longrightarrow Al₂O₃ + 3H₂O

CuCO₃·Cu(OH)₂ \longrightarrow 2CuO + H₂O + CO₂

CaCO₃·MgCO₃ \longrightarrow CaO + MgO + 2CO₃

भर्जन वह प्रक्रम है जिसमें किसी अयस्य को नियमित ताप पर वायु की नियंत्रित सप्लाई में गर्म किया जाता है तथा जिसमें सल्फर, आर्गेनिक एवं दूसरे तत्व जो मुक्त या संयुक्त प्रवस्था में विद्यमान होते हैं, वाष्पश्चील आँवसाइडों में आँवसीछत हो जाते हैं तथा धानु आँवसाइड वच जाता है । कभी-कभी सल्फाइडों का ऑक्सीकरण केवल सल्फेट अवस्था तक ही किया जाता है जैसा कि लेड के उदाहरण में होता है। सल्फाइड अयस्कों की कुछ आँवसीकरण अभिक्रियाएं नीचे दी गई है:

$$4FeS_2+11O_2-\rightarrow 2Fe_2O_3+8SO_2$$

$$2Cu_2S+3O_2-\rightarrow 2Cu_2O+2SO_2$$

$$2PbS+3O_3-\rightarrow 2PbO+2SO_2$$

$$PbS+2O_2-\rightarrow PbSO_4$$

$$2ZnS+3O_2-\rightarrow ZnO+2SO_2$$

$$HgS+O_2-\rightarrow Hg+SO_2$$

धातुओं को घातु ग्रांवसाइडों से प्रगलन (smelting) प्रक्रम द्वारा प्राप्त किया जाता है। इस प्रक्रम में दो मुख्य प्रक्रियाएं होती हैं: ग्रापचयन तथा धातुमल (स्लैग) के रूप में अगुद्धियों का निष्कामन । धातुमल प्रासानी से गलनीय होने वाला पदार्थ है जो क्षारीय तथा ग्रम्लीय ग्रांवसाइडों के संयोजन द्वारा बनता है। अपचयन तथा घातुमल निर्माण प्रक्रियाएँ सामान्यतया एक साथ घटित होती है। धातुमल को बनाने के लिए इस मिश्रण में एक पदार्थ डाला जाता है जिसको गालक (flux) कहते हैं।

धातुमल के रूप में श्रशुद्धियों का निष्कासनः यदि अशुद्धियां अम्लीय श्राँक्साइड जैसे SiO_2 , P_8O_5 , स्नादि हैं, तो गलनीय कैल्सियम सिलिकेट या फाँस्फेट बनाने के लिए क्षारकीय (बेसिक) गालक के रूप में चूना डाला जाता है।

$$SiO_2 + CaO \longrightarrow CaSiO_3$$

 $P_2O_5 + 3CaO \longrightarrow Ca_3(PO_4)_2$

MnO जैसी क्षारकीय अशुद्धियों के लिए, सिलिका श्रम्लीय गालक के रूप में डाली जाती है, तथा यह गलनीय मैंग्नीज सिलिकेट बनाती है।

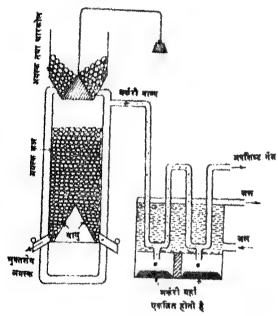
आक्साइडों का अपचयन अनेक तरीकों से किया जाता है:

(i) गर्म करके आँक्साइड का वियोजन: ऊष्मीय रूप से अस्थायी आँक्साइडों के लिए यह प्रक्रम सम्भव होता है। मकेरी अपने सल्फाइड अयस्क, हिंगुल (सीनाबार), HgS, से सीघे ही भर्जन परण में प्राप्त किया जाता है।

$$HgS+O_2 \longrightarrow Hg+SO_2$$

षात् की प्राप्ति पूर्णतया स्तंभ भड्डी (shalt furnace) म की जाती है जिसमें संघनन कक्ष जुड़े होते हैं (चित्र 13.1)।

(ii) रामायनिक अपचयन : इम प्रकम में अनेक प्रकार के ग्रयचायक उपयोग किये जाते हैं।



चित्र 13.1 मकरी का निष्कर्षण

चारकील, कीयला तथा कीक के रूप में कार्बन, कार्बन हैं बाइअंक्साइड, हाइड्रो-जन, धातु जैसे सीडियम, ऐनुमि-नियम, मैंग्नीसियम, आदि, कुछ सामान्य अपनायकों के उदाहरण हैं। कुछ विशेष सल्फाइडों में, अपरिवर्तित मल्फाइड को अपनायक के रूप में उपयोग करके, श्रांशिक रूप से भीजत अयस्क को घातु में अपित हैं किया जाता है। कार्बन को अपनायक के रूप में प्रयुक्त करने पर, यह कार्बन मानोधाँक्साइड में परिवर्तित हो जाता है।

रासायनिक अथचयन द्वारा प्राप्त कुछ धातुओं के उदाहरण नीचे दिये गये हैं।

टिन को इसके ऑक्साइड अयस्क, कैसीटेराइट, $S_{\rm H}O_2$ से प्राप्त करने के लिए साल्द्रित अयस्क को कोक के साथ गर्म किया जाता है।

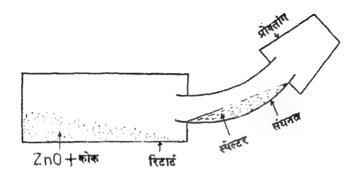
जिंक को इसके सरफाइड अयसक, जिंक ब्लैन्ड (ZnS) से प्राप्त किया जाता है। फन प्लावन विधि द्वारा सान्द्रित अयसक का भर्जन करके इसका ग्रॉक्साइड प्राप्त किया जाता है। इस प्रकार प्राप्त ग्रॉक्साइड को अग्नि-सह मिट्टी (fire clay) के रिटार्टी में चूणित कोल के साथ गर्म करके धातु में अपिंत किया जाता है (चित्र 13.2)।

$$2ZnS + 3O_2 \longrightarrow 2ZnO + 2SO_2$$

$$ZnO + C \longrightarrow Zn + CO$$

$$2ZnS + 3O_2 \longrightarrow 2ZnO + 2SO_2$$

$$2ZnO + 2C \longrightarrow 2Zn + 2CO$$



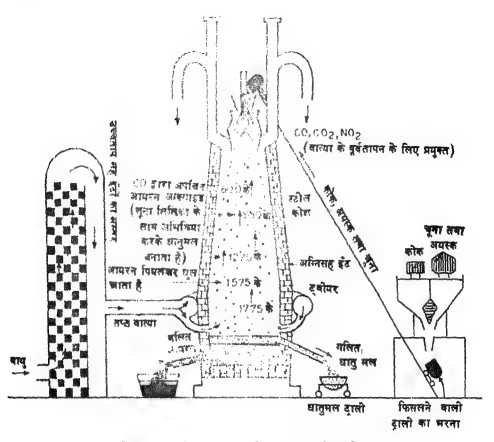
चित्र 13.2 जिंक का निष्कर्षण

आयरन को इसके श्रांवसाइड अयस्क, हेमाटाइट से प्राप्त किया जाता है। चूर्णित श्रयस्क को संरध्न डलों में परिवर्तित करने के लिए इसको सिन्टरित किया जाता है। इसके पश्चात् चूना पत्थर तथा कोक के दुकड़ों के साथ मिश्रित किया जाता है।

इस मिश्रण को ऊंची वात्या भट्टी में भरा जाता है (चित्र 13.3 ग्र., ब) । भट्टी के निचले भाग में ईं घन को जला कर उच्चतर ताप प्राप्त करने के लिए पूर्व-तापित वायु का उपयोग किया जाता है । भट्टी के ऊपरी भागों में बने स्पंजी श्रायरन को पिघलाने के लिए इसकी अ वश्यकता होती है । भट्टी के अन्दर होने वाली अनेक अभिक्रियाएँ निम्न प्रकार हैं :

$$CaCO_3 \longrightarrow CaO + CO_3$$
 $CO_2 + C \longrightarrow 2CO$
 $2C + O_2 \longrightarrow 2CO$
 $Fe_2O_3 + 3CO \longrightarrow 2Fc + 3CO_2$
 $CaO + SiO_2 \longrightarrow CaSiO_3$
घातुमल

^{*}सिन्टरन का अर्थ सतह पर कणों के पिघलाने से है ताकि वे सरन्ध्रता में कोई क्षित किये बिना आपस में जुड़ जायें। यदि अयस्क चूणें को सीधे भट्टी में प्रयुक्त किया जाता, तो यह निविड संकलित हो जाता तथा गैस-पथ बंद हो जाते। ठोस अयस्क को डलों के रूप में इस्तेमाल नहीं किया जाता है क्योंकि वे अपचायकों के लिए इतना अधिक अप्रवेदय है कि अपचायक अयस्क के भीतरी भागों को प्रभावित नहीं करते हैं।



चित्र 13.3 (भ्र) वात्या भट्टी का एक व्यवस्थित चित्र

गलित आयरन, कैल्सियम मिनिर्गेट धानुमल की परत के नीचे एक परत बनाता है। गलन के दौरान, प्रायरन कुछ कार्बन की अपने में घोन किता है। धानुमल मट्टी की सतह पर बने एक ऊपरी छिद्र से निकाला जाता है तथा उनको आयरन बनाने के निष्, गलित आयरन को समय-समय पर निचने छिद्र से रेत के सांचों में बाहर निकाल लिया जाता है।

मैंग्लीक तथा क्रोमियम चातुओं को उनके ऑक्साइडों से ऐलुमिनियम चूणें द्वारा अपचयन करके प्राप्त किया जाता है। ये ऑक्साइड कार्बन या कार्बन मोनीऑक्साइड द्वारा अपचित्त नहीं किये जा सकते हैं। चूंकि ऐलुमिनियम, मैंग्नीज तथा क्रोमियम की अपेक्षा ग्राधिक घन-विद्युती है, अतः यह इन घातुओं के ग्रांक्साइडों का अपचयन कर सकता है। इस प्रकम की ऐलुमिनी-तापन (aluminothermy) कहते हैं। एंनुमिनियम के ऑक्साइड का बनाना ग्रन्थिक ऊष्मा-क्षेपी अभिक्रिया है।

इस प्रकार ऐलुमिनो-सापन प्रकार के दो लाग हैं: उच्च ताप तथा ऐलुमिनियम के प्रबल



चित्र 13.3 (व) भिलाई स्टील कारलाने की एक वात्या भट्टी (सेल, भारत सरकार के सौजन्य से)

श्यचायक गृण।

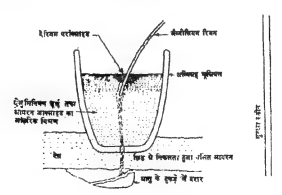
$$(MnO \stackrel{\text{qT}}{} Mn_3O_4) + A1$$

$$\longrightarrow Al_2O_3 + Mn$$

$$Cr_2O_3 + 2A1 \longrightarrow 2Cr + Al_2O_3$$

घानु गलित अवस्था में प्राप्त होते हैं। ऐलुमिनो-तापन प्रकम बही-बड़ी प्रायरन गंरचनाओं के उपयुक्त वेल्डन के लिए प्रयुक्त किया जाता है। FeaOa तथा ऐल्मिनियम चुर्ण का मिश्रण कुसिबल में ने लिया जाता है जिसकी तली पर एक छेद होता है। वेरियम परोक्साइड में अन्तास्थित मैग्नीसियम रिब्बन प्रज्वालक के रूप में उपयोग किया जाता है। प्राप्त गलित श्रायरन को सीघे ही उस दरार में पहेंचा दिया जाता है जिसकी जोड़ना होता है (चित्र 13,4)।

$$Fe_2O_3 + 2AI \longrightarrow 2Fe + Al_2O_2$$



चित्र 13.4 ऐलुमिनो-तापन

टांटेनियम धात् अन्तरिक्ष प्रीजीमिको में विशेषस्य में महत्वपूर्ण है वयोंकि यह सबसे हल्का धातु है तथा इनका गलनाक उच्च होता है।

आवसीजन की बहुत थोजी मात्रा भी टाइटेनियम के गुणों पर प्रतिकृत प्रभाव डालती है। इसलिए टाइटेनियम को मैस्नीसियम के साथ शृद्ध TiCl, का अपचयन करके प्राप्त किया जाता है।

कॉपर धातु को उसके सल्फाइड अयस्क, कॉपर पाइराइट, $Cu_2S.Fe_2S_3$ से प्राप्त किया जाता है। चूर्णित अयस्क को फोन प्लावन (Froth floatation) विधि द्वारा सान्द्रित किया जाता है। अयस्क के भजेन में, आयर्ग मल्फाइड वरीयना में FeO में अनिसीकृत हो जाता है तथा $FeSiO_3$ (धानुमल) के रूप में निष्कासित किया जाता है। SiO_2 की आवश्यकता पूर्ति के लिए बालू डाला जाता है। गिलत सल्फाइड अलग परत बनाते है। सल्फाइडों के इस मिश्रण को जिसमें कॉपर सल्फाइड प्रचुर मात्रा में होता है, मैट (matte) कहते हैं। Cu_2S को आंशिक रूप से Cu_2O में ऑक्सीकृत करने के लिए मैट को नीची बात्या अट्टी में गर्म किया जाता है। अब बायु का अन्दर भेजना बन्द कर दिया जाता है तथा अट्टी का ताप बढ़ाया जाता है। अपरिवर्तित Cu_2S निर्मित Cu_2O का अपचयन करके अणुद्ध कॉपर बनाता है। इस प्रक्रम में हुई मुख्य अभिकियाएं निम्न प्रकार दी गई हैं:

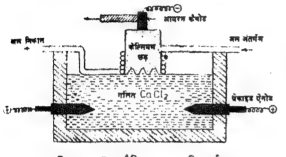
$$Cu_2S$$
. $Fe_2S_3 + 4O_2 - Cu_2S + 2FeO + 2SO_2$
 $2FeO + 2SiO_2 - 2FeSiO_2$
 $2Cu_2S + 3O_2 - 2Cu_2O + 2SO_2$
 $2Cu_2O + Cu_2S - 6Cu + SO_2$

(iii) विद्युत-भ्रमध्यती अपवयतः उच्च ऋण-इलक्ट्रोड विभवों युक्त वातु रासायनिक अपव्यत विधियों का उपयोग करके प्राप्त नहीं किये जा सकते हैं। ऐसे उदाहरणों में, अपव्यत्म विद्युत-अपघटनी रूप से किया जाता है। इस विधि द्वारा विरचित किये जाने वाले मुख्य घातु-क्षार तथा क्षारीय मूदा चातु है। इस धानुओं को उनके गलित निर्जल हैलाइडों का विद्युत-अपघटन करके प्राप्त किया जाता है। सोडियम का सोडियम क्लोराइड से विरचन निम्न प्रकार निरूपित किया जाता है:

गलन
$$2NaCl \longrightarrow 2Na^{+} + 2Cl^{-}$$
 $2Cl^{-} \longrightarrow Cl_{2} + 2e^{-}$ (ऐनोड पर)
 $2Na^{+} + 2e^{-} \longrightarrow 2Na$ (कैथोड पर)

मोडियम का NaCl से निष्कर्षण करने के लिए अपर्युक्त सिद्धान्त को विद्युत-अपघटनी सेल में उपयोग किया गया है जो इस पुस्तक के भाग I (चित्र 11.1) में दिखाया गया है। कैलिसयम तथा मैस्नीसियम का निष्कर्षण चित्र 13.5 तथा चित्र 13.6 में दिखाया गया है।

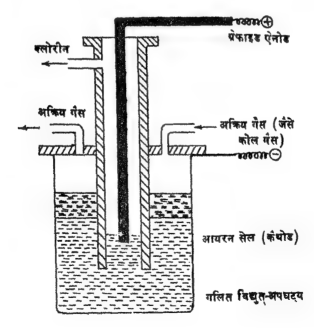
वावसाइट अयस्क से प्राप्त गुड़ ऐलुमिना, Al_2O_3 को भी विद्युत-ग्रपघटनी विधि द्वारा घातु में अपिन किया जाता है (भाग I, एकक-13)। Al_2O_3 को लोहे के किसी कक्ष में, जिसके अन्दर की



चित्र 13.5 फेलिसयम का निष्कर्षण

वीवार पर वैद्युत-चालक कार्बन का स्तर लगा होता है, गलित कायोलाइट (3NaF-AIFa) में घोला जाता है। कार्वन का यह स्तर कैयोड का कार्य करता है। विद्युत-प्रपघट्य में डूवे हुए कार्वन इलेक्ट्रोड ऐनोड के रूप में कार्य करते है। विद्युत-प्रयद्य में Na⁺, AI^{a+}, F⁻ तथा O²⁻ प्रायन होते हैं। विद्युत घारा प्रवाहित करने

पर, Al® आयन कीथोड पर तथा O प्रायन ऐसोड पर विसर्जित होते हैं (Na+ तथा



चित्र 13.6 मैंग्नीसियम का निष्कर्षण

ि आयन विभिन्न नहीं होते हैं, क्यों ?) प्रिपाला हुआ ऐलुमिनियम कहा (सेल) के नत पर नीचे बैठ जाता है सभा जहां से निष्कार्गन कर निया जाता है। निर्मित आंबसीजन में से कुछ नो निकल जाती है तथा कुछ ऐलाए के साथ अभिक्षिय करके CO2 बगाती है। बतः ऐनोडों को समय-गमण पर वहन किया जाता है। ऐपुमिनियम तथा ऑक्साइड आयनों की मात्रा घटने पर, विद्युत-अपघटनी पत्र की वैज्ञुत-आपघटना भी घट काती है। इसीजिए समय-ममय पर और ऐलुमिना डाला जाता है। इस प्रकार विज्ञुत-अपघटनी सेल अधिक समय तक कार्य कर सकता है। इलेक्ट्रोड सिमित्रार्ग निक्न प्रकार है

कैंशोड पर,
$$Al^{4+} + 3e^{-} - Al$$

ऐसोड पर, $2O^{2-} - O_2 + 4e^{-}$
 $C + O_2 - CO_2$

दीनों अभिकियाओं में उलेक्ट्रॉनों की संस्या समान करने के लिए, उनकी सन्तुलित किया जातः है। ऐलुमिना को गलित काशोलाइट में धोल कर विद्युत्-अपघटन विधि द्वारा ऐलुमिनियम के उत्पादन के लिए प्रयुक्त सेल को इस पुस्तक के भागा (किंत 13.1) में दिखाया गया है।

(v) कुछ विशिष्ट प्रविधियां: सिन्वर तथा स्वर्ण धातु पोर्टीटायम या सोडियम सायनाइड के विनयन का उपयोग करके निक्षालन प्रक्रम (leaching-out process) द्वारा प्राप्त किये जाते हैं। धर्जेन्टोसायनाइड या ऑरोसायनाइड के विलयमों से सिल्बर या स्वर्ण धातु जिंक चूर्ण डालकर अवक्षेपित किये जाते हैं। जिंक का विलय सायनाइड संकर बन जाना है।

$$2Na[Ag(CN)_2] + Zn \longrightarrow Na_2[Zn(CN)_4] + 2Ag$$

$$2K[Au(CN)_2] + Zn \longrightarrow K_2[Zn(CN)_4] + 2Au$$

किसी धातु को उसके अयस्क से प्राप्त करने के लिए धातुकर्मीय प्रक्रम का चयन कई बातों पर निर्भर करता है, जैसे अयस्क का स्वभाव, कोयले तथा विद्युत की कीमत एवं उपलब्धता, तथा प्राप्त उपोत्पादों के मूल्य ।

कुछ सामान्य वातृश्रों के निष्कर्षण के विषय में जानकारी सारणी 13.2 में दी गई है।

सारणी 13.2 धानु नि^गकर्षण प्रविधियाँ

धानु	ग्रपचयन इलेक्ट्रोड विभव (बोल्ट)	मुख्य स्रोत	निष्कर्षण की मुख्य विधि	समीकरण
Li	3.04	स्पॉड्रमीन [Li-Al (SiO₃)₂]	गिलत LiCl का विद्युत्-अग- घटन जिसमें KCl दाला जाता है	Li ⁺ +e [−] →Li
K.	2.92	कार्नेताहर (KCl-MgCl₂-6H₂O)	ग ¹ लत KCl का विद्युत-अप- घटन जिसमें CaCl ₂ डाला जाता है	$K^+ + e^- \longrightarrow K$
Ba	2.90	विदेगहट ($\mathrm{BaCO_3}$) वेराइटीज ($\mathrm{BaSO_4}$)	गलित BaCl2 का विद्युत-) अपघटन	इन सभी धातुओं के विर- चन में निम्न अभिक्रिया
Ca	2.87	चुना पस्थर (CaCO3)	गनित CaCl: तथा CaF2 के मिश्रण का विद्युत-प्रप- घटन	
Na	-2.71	खनिज नमक (NaCl)	गलित NaCl तथा CaCl ₂ के मिश्रण का विद्युत-अप- घटन	}
Mg	-2.37	कार्नेलाइट मैरनेसाइट ($MgCO_3$)	गलित कार्नेलाइट का विद्युत- अपघटन	
Al	1.66	बॉक्साइट (Al ₂ O ₃ .2H ₂ O)	गलित कायोलाइट में घुने हुए AlaOa का विद्युत-ग्रपघटन	Al ²⁺ + 3e ⁻ →Al
Mn	-1.18	पाइरोलुमाइट (MnOz)	ऐलुमिनियम चूर्ण के साथ MnO2 का अपचयन	$4 Al + 3MnO_2 \longrightarrow 3Mn + 2Al_2O_3$
Ti		इल्मेनाइट (FeO. TiO2) इटाइल (TiO2)	Na या Mg के TiCl, का	$TiCl_4 + 2 Mg \longrightarrow Ti + 2MgCl_2$
Zn	0.76	जिक ब्लेंड (ZnS) कैलामाइन $(ZnCO_3)$ जिकाइट (ZnO)	ZnS का ZnO में भर्जन तथा ZnO का कार्बन के साथ अपचयन करके	$ZnO+C\rightarrow Zn+CO$

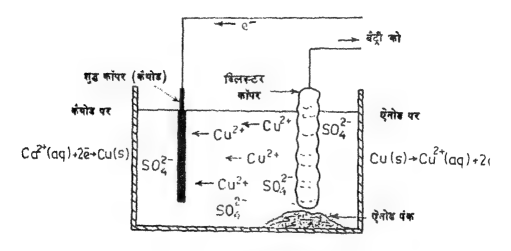
घानु	ग्रपचयन इलेक्ट्रोड विभव (बोल्ट)	मुख्य स्रोत	निट#र्षण की मुख्य विधि	समीकरण
(r	0.74	त्रीनाटर (LeO.Cr ₂ O ₂)	Cr₂O., का ऐलुमिनियम चूर्ण के साथ अपचयन	$Cr_2O_3+2Al\longrightarrow 2Cr+Al_2O_3$
Fe	0.44	हेमाठाइट (Fe_2O_3)	भागसाइड का CO के साथ अपचयन	$Fe_{2}O_{3}+3CO \longrightarrow 2Fe+3CO_{2}$
Ni	0.25	मिलेगाइट (NiS)	NiO का CO के साथ अपचयन	NiO+CO→ Ni+CO ₈
Sn	0.14	कैंसिटेराइट या (SnO_8) रौगा पत्थर	SnOa का कार्बन के साथ अपचयन	$SnO_2 + 2C \longrightarrow Sn + 2CO$
Pb	-0.13	गैनेना (PbS)	PhO का कार्बन के साथ अपचयन	$PbO+C \rightarrow Pb+CO$
Cu	+0.34	कांपर पाइराइट (Cu₂S. Fe₂S₃)	Cu ₂ S का Cu ₂ O में म्रांशिक ऑक्सीकरण Cu ₂ O का अपरिवर्तित Cu ₂ S के साथ अपक्यन	$2Cu_{2}S+3O_{2} \longrightarrow 2Cu_{2}O+2SO_{2}$ $2Cu_{2}O+Cu_{2}S \longrightarrow 4Cu_{2}O+Cu_{2}S \longrightarrow 4Cu_{2}O+Cu_{2}S$
Ag	+0.80	मुक्त ग्रवस्था, श्राजेंग्टाइट (Ag ₂ S)	साइनाइड प्रक्रम द्वारा	$6Cu+SOs$ $Ag_2S+4NaCN$
Hg	+0.85	सिनाबार (HgS)	HgS का प्रांशिक अध्मीय आवसीकरण	$\begin{array}{c} HgS + O_2 \longrightarrow \\ Hg + SO_2 \end{array}$
Pt	+ 1.2	मुक्त अवस्था, स्पेरीलाइट (Pt As):	(NH4):PtCl4 का अध्मीय- वियोजन	$(NH_4)_2PtCl_8\rightarrow Pt + 2NH_4Cl+Cl_3$
Au	+ 1.5	मुक्त भवस्था	सायनाहड प्रक्रम द्वारा	4 Au+8 KCN+ $2H_2O+O_2\rightarrow 4$ K[Au (CN) ₂]+ 4 KOH $2K[Au(CN)_2]+$ $Zn\rightarrow K_2[Zn(CN)_4]$ +2Au

13.3 धातुम्रों का परिष्करण

अयस्कों से प्राप्त धातुओं में प्रायः विभिन्न अझुद्धियां मिली रहती हैं। प्रशुद्धियों की उपस्थिति से धातुओं के भौतिक रूप से उपयोगी गुण बदल जाते हैं। किमी धातु को शोधित करने के प्रक्रम को परिष्करण (refining) कहते हैं। धातुओं के परिष्करण में प्रयुक्त कुछ विधियां यहां पर निम्न प्रकार विणित की गई हैं।

- (i) गलनिक पृथककरण (liquation): अयस्कों को सान्द्रित करने के लिए प्रयुवत विधियों के अग्तर्गत इस विधि के बारे में वर्णन किया जा चुका है (परिच्छेद 13.2)। यह विधि निम्त गलनांक वाले धानुओं के परिष्करण के लिए भी प्रयुवत की जा सकती है। टिन पत्थर के अपचयन से प्राप्त अपरिष्कृत दिन में कुछ अविलेय तथा अधार्तिक अगुद्धियां होती हैं। किसी भट्टी के ढलवां फर्श पर इस प्रकार प्राप्त टिन (गलनांक 505 के) को गर्म करके पिघला हुआ अधिक शुद्ध टिन अशुद्धियों को पीछे छोड़ कर नीचे वह जाता है।
- (ii) खर्परण (क्यूपेलीकरण, Cupellation): यह विधि सिल्वर को, जिसमें लेड अशुद्ध के रूप में बिद्यमान होता है परिष्कृत करने के लिए उपयोग की जाती है। अशुद्ध सिल्वर को अस्थि-भस्म (bone-ash) के बने किसी उथले पात्र में वायु के भोंके में गर्म किया जाता है। लेड मासानी से चूर्णित लेड मोनोआंक्साइड में ऑक्सीकृत हो जाता है। लेड मोनोआंक्साइड अधिकांशत: वायु के भोंके के द्वारा बाहर निकल जाता है। इसका शेप भाग पिघलता है तथा अस्थि-भस्म को खर्पर (cupel) द्वारा अवशोपित कर लिया जाता है। शुद्ध सिल्वर वच जाती है। इन परिस्थितियों में स्वयं सिल्वर ऑक्सीकृत नहीं होती है।
- (iii) दंड विलोडन (Poling): अपचनीय ऑक्साइडों की अशुद्धियों को उनके अपने-अपने धातुओं से निष्कासित करने के लिए यह विधि इस्तेमाल की जाती है। फफोलेदार तांबे (blister copper) में क्यूप्रस आंक्साइड की थोड़ी मात्रा होती है। पिघले हुए फफोलेदार कॉपर को हरी लकड़ी के दंडों में विलोडित करने इसको निष्काषित किया जाता है। लकड़ी से निकली हुई गैसें अपचायक के रूप में कार्य करती हैं तथा आंक्साइड को धातु में अपचित करती हैं। वायु द्वारा पुन:आंक्सीकरण को रोकने के लिए, गलित कॉपर की सतह को चुणित चारकोल की परत से ढक दिया जाता है।
- (iv) विद्युत-अपघटनी परिष्करण: अनेक अशुद्ध घातुओं को परिष्कृत करने के लिए यह बहुत ही सुविधाजनक एवं सरल विधि है। अशुद्ध घातु के खंडों को ऐनोड तथा शुद्ध घातु की पतली चादरों या तारों को कैथोड बनाया जाता है। घातु के किसी लवण का विलयन विद्युत-अपघट्य के रूप में कार्य करता है। विद्युत-अपघट्य में से विद्युत घारा प्रवाहित करने पर, विद्युत-अपघट्य से शुद्ध घातु कैथोड पर निक्षेपित हो जाता है। उसी समय घातु के और आयन ऐनोड के ऑक्सीकरण द्वारा विद्युत-अपघट्य में पुल जाती हैं या ऐनोड के नीचे पंकिल निक्षेपण (ऐनोड पंक, anode mud) के रूप में एकत्रित हो जाती है। अतः

कांपर के विद्युन-अपघटनी परिष्करण में आपरम तथा तिक की अयुजियां विद्युन-अपघट्य में घुल जाती हैं (वे कांपर के साथ कैयोड पर क्यों निक्षंपित नहीं होते हे?) जब कि स्वर्ण प्लैटिनम तथा सिल्वर ऐसोड पंक के रूप में पीछे बच रहती हैं (चित्र 13.7)।



चित्र 13.7 कॉपर का विद्युत-ग्रमघटनी परिष्करण

- (v) क्षेत्र परिष्करण (Zone Relining): ग्रह्मधिक शुद्ध धानुओं को बनाने के लिए यह एक विधि है। यह उस सिद्धांत पर आधारित है कि किसी पिघले हुए अशुद्ध बानु को ठोस रूप में परिवर्तित करने पर शुद्ध बातु के किन्टल निक्षेपित हो जाएंगे तथा अशुद्धियां धानु के पिघले हुए भाग में पीछे बच जायेगी। अशुद्ध धानु की छड़ के रूप में लिया जाता है। एक सिरे पर इसके संकीण क्षेत्र को पिघलाया जाता है। ऊष्मा के स्रोत को धोरे-धोरे गतिमान करके पिघले हुए क्षेत्र को क्रमिक रूप से छड़ के एक मिरे से दूसने मिने तक बढ़ाया जाता है। अशुद्धियाँ पिघले हुए भाग में एकत्रित हो जाती हैं तथा धीरे-धीरे धानु के एक मिरे पर समेट लो जाती हैं। प्रक्रम को दोबारा भी किया जा सकता है। शुद्ध जर्मेनियम इस विधि द्वारा प्राप्त किया जाता है (यह विधि किन परिस्थितियों में असफल होगी?)
- (vi) वैन आकर्त विधि (Van Arkel Method): यह भी पराशुद्ध धातुओं को प्राप्त करने की विधि है। यह विधि इस सिद्धान्त पर आधारित है कि धातु वाष्पशील अस्थायी यौगिक में रूपान्तरित हो जाता है तथा बाद में यह वियोजित होकर शुद्ध धातु बनाता है। धातु में उपस्थित अमुद्धियां ऐसी होनी चाहिए कि वे प्रभावित न हो सकें। टाइटैनियम, जर्कोनियम, ग्रादि जैसे धातु इस विधि का उपयोग करके परिष्कृत किये जाते है।

13.4 शैल एवं खनिज

पृथ्वी के पटल के व्यव्टिगत भाग सनिजों के मिश्रणों से बने होते हैं। इन भागों को शैल (rocks) कहा जाता है। शैल मामान्यतया तीन प्रकृषों में वर्गीकृत किये गये हैं।

- (i) आग्नेय शैल (Igneous Rocks): पृथ्वी के ठीक भीतर, पिघला हुझा पदार्थ होता है जिसको मैग्मा (magma) कहते हैं। दाव-परिवर्तनों के द्वारा, द्रव मैग्मा वलपूर्वक भू-पटल क्षेत्रों में बहुत ऊपर आ जाता है। यह पृथ्वी की सतह तक पहुंचन से पूर्व ही ठंडा होकर ठोस वन जाता है। इस प्रकार पिघले हुए मैग्मा से सीधे ही निभित शैलों को आग्नेय शैले कहते है। त्वार्ज, फेल्सपार, अभक तथा मैग्नेटाइट कुछ ऐसे खनिज है जो आग्नेय शैलों के साथ संयुक्त है।
- (ii) श्रवसादी या द्वितीयक दौल (Sedimentary or Secondary Rocks): ये गैल, पूर्व-विद्यमान दौलों से व्युत्पन्न किये जाते हैं। आरम्भिक शैल तुपार, वर्षा, वायु, निवयों या समृद्ध के प्रभाव द्वारा जर्जर हो जाते हैं। इस प्रकार बने पदार्थ अपने उद्गम स्थानों से हट जाते हैं तथा श्रवसादों के इप में कहीं ग्रीर निक्षेपित हो जाते हैं। समय बीतने के साथ-साथ ये कटोर हो जाते हैं तथा श्रवसादी जैल बनाते हैं। श्रवसादी शैल कार्वनिक पदार्थों के संचयन तथा समुद्ध जल के सूखने से भी उत्पन्न हो जाते हैं। डोलोमाइट, लवण-निक्षेप, चूना पत्थर, सिलिकामय निक्षेप, कोयला, ग्रादि श्रवसादी शैलों को संघटित करते हैं।
- (iii) कायांतरी शैल (Metamorphic Rocks): इस प्रकार के शैल पूर्व-विद्यमान शैलों में होने वाले परिवर्तनों से बनते है। पूर्व-विद्यमान शैल ताप एवं दाव में परिवर्तनों द्वारा उत्पन्न होती है। प्रारम्भिक पदार्थ दाव एवं ताप की नई परिस्थितियों में स्थायी नहीं होते है। अत: ये नई परिस्थितियों में स्थायी कपान्तरित खनिजों में परिवर्तित हो जाते हैं। गार्नेट, कायनाइट, सिलिमेनाइट आदि कायांतरी शैलों के कुछ उदाहरण हैं।

13.5 भारत की खनिज सम्पत्ति

मभी खनिज तथा छनिज उत्पाद शैलों से व्युत्पन्न किये जाते हैं। छनिज भनुष्य के जीवन में अनिवार्य है। किसी देश की खनिज सम्पत्ति एनकी सम्पन्नता की माप है। भाग्यवण, हमारा देश श्रनेक प्रकार के खनिजों से समृद्ध है।

भारत में खनिज-सम्पत्ति का असमान प्रादेशिक वितरण है। प्रयोगिक रूप से उत्तरी भारत का कछारी मैदान आर्थिक दृष्टि से उपयोगी खनिजों से रहित है। बिहार तथा उड़ीसा में, कोयला, अभ्रक, सिलिमेनाइट तथा फॉस्फेटों के निक्षेपों के अतिरिक्त लोहा, मैग्नीज, तांवा, धोरियम, यूरैनियम, ऐलुमिनियम, क्रोमियम, ग्रादि घानुओं के अयस्कों के निक्षेप पाये जाने हैं। बिहार तथा उड़ीसा के बाद अगला राज्य मध्य प्रदेश का है, जिसमें लोहा तथा मैग्नीज अयस्क, चूना प्रथर,

बॉबसाइट तथा कांगल के पर्याप्त भड़ार विश्वमान है। तमिलनाडु में लोहा तथा मैंग्नीज के अयस्क, अभ्रक, चूना पत्थर, बांबसाइट तथा लिग्नाइट के बृहदाकार निजेप है। कर्नाटक स्वर्ण सप्लाई करने का एकाथियत्य रखता है। इसके अतिरिक्त, कर्नाटक में लोहा तथा कोम अयस्क भी पाये जाते हैं। आन्ध्र प्रदेश में बंदिया किस्म के कीयने के पर्याप्त भंडार हैं। कटाइल तथा गार्नेट के अतिरिक्त, मोनाजाइट तथा इलमेनाइट जैसे सामरिक महत्व के लिनज रेतों के लिए—केरल सबसे आगे है। राजस्थान में पूरेनियम, अभ्रक, बेरिलियम के अतिरिक्त, कॉपर, लेड, जिंक जैसे अलौह घातु प्रचुर मात्रा में पाये जाते हैं। बेरूज (aquamarine) तथा मरकन (पन्ना) के मदृदा बहुमूल्य रत्न भी राजस्थान में खानों में प्राप्त किये जाते है। गुजरात, आसाम तथा महाराष्ट्र पैट्रोलियम में समृद्ध हैं। कोयला परिचमी बंगाल का मुख्य लिनज है। काक्सीर में कोयले तथा ऐलुमिनियम अयस्क के निक्षेप विद्यमान हैं। सिक्कम में तांबा तथा लोहा ग्रयस्कों के प्रतिरिक्त, मैंग्नेसाइट के निक्षेप भी विद्यमान हैं।

प्रश्न

13.1 निम्नलिखित की व्याख्या कीजिए:

(i)	खनि ज	(v)	घातुमल
(ii)	अयस्क	(vi)	निस्तापन
(iii)	गैय	(vii)	भजंन
(iv)	गालक	(viii)	प्रगलन

- 13.2 मयस्क-प्रसाधन क्या है ? अयस्क-प्रसाधन में कीन सी विधियां प्रयुक्त की जाती हैं ?
- 13.3 जिंक भावसाइड (Z_{nO}) को कार्बन के साथ गर्म करके जिंक धातु में अपचित किया जा सकता है, परन्तु ($Cr_{2}O_{3}$) को नहीं । ऐसा वयों होता है ?
- 13.4 विद्युत-प्रपघटनी परिष्करण क्या है ?
- 13.5 (i) बॉक्साइट से ऐलुमिनियम तथा (ii) कॉपर पाइराइट से कॉपर प्राप्त करने में निहित सिद्धान्तों को समक्षाइए।
- 13.6 लर्परण (क्यूपेलीकरण) क्या है ?
- 13.7 वैन-मार्केल विधि नया है ?

- 13.8 मैंखों को किस प्रकार वर्गीकृत किया जाता है ? उदाहरण दीजिए ।
- 13.9 क्षेत्र परिष्करण क्या होता है ?
- 13.10 (i) फोन प्लायन विधि, तथा (ii) सायनाउड प्रक्रम के बारे में वताइए।
- 13.11 निम्नलिखित धातुओं में से अशुद्धियां किस प्रकार निष्कासित की जाती है ?
 - (i) कॉपर धातु से Cu2O की अदाृद्धि,
 - (ii) भायरन से कार्बन की अशुद्धि,
 - (iii) सिल्वर से कॉपर की श्रशुद्धि,
 - (iv) कॉपर से प्लैटिनम की अशुद्धि,
 - (v) द्रव मर्करी से अविलेय रेत तथा दूसरे कण।

संक्रमण या d-ब्लॉक तत्व

(Transition or d-Block Elements)

हाइड्रोजन, क्षार एवं झारीय मृदा घातु, बोराँन, कार्बन, नाइट्रोजन, आक्सीजन तथा हैलोजन फैंमिली के तत्व तथा यूग्य यूप के दुर्लभ या उत्कृष्ट गैंमों जैसे तत्व सामूहिक रूप से आवर्त सारणी के मुख्य या निरूपक तत्व कहलाने हैं। इनमें से कुछ उ-ब्लाक के तथा अन्य p-ब्लाक के तत्व हैं। बाह्यतम ऊर्जा कोश के उ-या p-कक्षक में प्रवेश करने वाले तत्व के अन्तिम या अभिलक्षणिक श्लेक्ट्रॉन के बाद से यह समूहीकरण होता है। प्रस्तुत एकक में हम उन तत्वों का वर्णन करेंगे जिनमें तत्वों के अभिलक्षणिक या विभेदक इलेक्ट्रॉन उस श्व-कक्षक में प्रवेश करता है जिसकी मुख्य क्वाण्टम संख्या पहले से ही भरे हुए उ-कक्षक की मुख्य क्वाण्टम संख्या में एक कम होती है। श्व-ब्लॉक तत्वों की तीन सम्पूर्ण श्रेणियां तथा ऐक्टिनियम तत्व, जो चौथी श्रेणी का प्रथम तत्व है, सारणी 14.1 में दिये गये हैं। इस श्रेणी के कुछ तत्व प्रयोगशाला में बनाये गये है परन्तु वे पूर्णतया अभिलक्षित नहीं किये गये हैं तथा इसीलिये उनको यहां सारणी में नहीं दिखाया गया है।

d-क्लॉक के सभी तरव वातृ हैं। उनमें अत्यधिक बहुमूल्य धातु जैसे स्वणं तथा अन्य कीमती धानु जैसे मिल्वरत या प्लैटिनम ज्ञामिल हैं। कॉपर औद्योगिक रूप से महत्वपूणं है तथा लोहा मंरचनात्मक सामर्थ्यं के लिए अत्यधिक महत्वपूणं है और यह बहुतायत में पाया जाता है। आजकल का अद्भृत तत्व टाइटेनियम भी d-क्लॉक तत्वों में विश्वमान है।

सारणी 14.1 त-ब्लॉक तत्व

21 Sc [Ar] 4s ² 3d ¹	22 Ti 4s ² 3d ²	23 V 4s ² 3d ³	24 Cr* 4513d5		26 Fe 4×23d ⁶	27 Co 48 ² 3d ⁷		29 Cu*	
39 Y [Kr]	40 Zr	41Nb*							
55°4d¹ 57 La	5s°4d° 72 Hf	5 ₈ 14 _d 4 73 Ta	5.14d ⁵ 74 W	5s ¹ 4d ⁶ 75 Re	5s ³ 4d ⁷ 76 Os		5s ⁰ 4d ¹⁰ 78 Pt*	, aphiliphysisty selected alless	5s ² 4d ¹⁰ 80 Hg
[Xe] 6s ² 5d ¹	6s25d2	6s25d8	6s ² 5d ⁴	6s25d3	65 ² 5d ⁶	6s ² 5d ⁷	6s15d9	6s15d10	6s ² 5d ¹⁰
89 Ac [Rn] 7s ² 6d ¹	104	105	106	107	108	109	110	111	112

*अमंगत इलेक्ट्रॉनिक विश्यास किसी पंक्ति के सभी तत्वों में उत्कृष्ट गैस का अक्ष्यन्तर इलेक्ट्रॉनिक विन्यास होता है। यह पंक्ति में प्रथम तत्व के लिए दिखाया गया है।

सारणी 14.1 को देखने पर यह जात होता है कि अनेक तत्वों का इलेक्ट्रॉनिक विन्यास विसंगत है। वे कक्षकों में इलेक्ट्रॉन भरने के साधारण नियमों का पालन नहीं करते हैं। इसका कारण है कि बृहत्तर परमाणुक ऊर्जी कोशों युक्त इन तत्वों में ns तथा (n-1)d-कक्षकों की कक्षक उर्जाएं परस्पर इतनी प्रियक निकट होती हैं कि वे अकेले सामान्य व्यापकीकरण नियमों द्वारा नियन्त्रित नहीं की जा सकती हैं।

14.1 परिभाषा तथा इलेक्ट्रॉनिक विन्यास

किसी आवर्त में तत्वों के गुणों में तथा ग्रावसाइडों के क्षारीय से ग्रम्लीय व्यवहार तक संक्रमण, ग्रावर्त के ह तथा p-तत्वों में सुस्पष्ट है जैसा कि Li तथा Na-ग्रावर्ती के लिए देखा गया हैं। इसका कारण है कि 5 तथा p-कक्षकों की ऊर्जाएं सुस्पष्ट रूप से मिन्न होती हैं। d-कक्षकों की ऊर्जाएं न केवल उमी कीस के द्वार को अविशिक्ष कि काणि के काफी समान होती है विक्य अगले उच्चतर मुख्य क्वाण्टम मंख्या के उन्नता p-कलाों की अविशि के भी समान होती है। ति-कक्षक आसानी से अगले उच्चतर मुख्य क्वाण्टम संस्था के उत्ताल ति-कक्षकों के साथ संकरित होते है। किसी कीण के ति-कक्षकों के भरते समय मुणों में सबभण बहुत ही किसक होता है। यह कमिक परिवर्तन ति-व्लॉक तत्वों की प्रथम श्रेणी में देखा गया है जो स्कैडियम से प्रारम्भ होती है परन्तु अन्य यो श्रेणियों में यह कम दृष्टिगोचर होता है। इत तत्वों का सर्वधामान्य लक्षण जात करने के लिए, जो संक्रमण तत्वों के लिए परिभाषा के रूप में प्रयुक्त किया जा सकता है, अनेक प्रयास किए गए परन्तु उनमें से कोई भी पूर्णतया सफल नहीं हुआ। फिर भी, निम्नलियित की एक सम्भव परिभाषा माना जा सकता है।

संक्रमण तत्व वे तत्व हैं, जिनके सरल आयनों में से कम से कम एक में d-इलेक्ट्रॉनों का एक अपूर्ण बाह्य कोश होता है जिनमें 1 तथा 9 के मध्य के इलेक्ट्रॉन विद्यमान होते हैं।

यह परिभाषा भी भपवाद रहित नहीं है। सारणी 14.1 में दिये गये कुछ इलेक्ट्रॉनिक विन्यास भगगत है क्योंकि इलेक्ट्रॉनि को भरने के लिए प्रयुक्त सरल नियम प्रयौद्य नहीं हैं। ये विन्यास परमाणुश्रों के प्रायोगिक प्रमाण पर श्राधारित हैं तथा आयनों एवं श्रणुओं के बनने के समय परिवर्तित हो सकते हैं। क्योंकि ऊर्जा कोशों में पांच d-कक्षक होते हैं तथा प्रत्येक कक्षक में दो इलेक्ट्रॉन होते हैं इसलिए d-क्लॉक तत्वों में 10 कॉलम या सुप होते हैं।

14.2 सामान्य ग्रभिलक्षणिक गुण

- (i) गुणों में समानताः s-नथा p-ब्लॉक के तस्वों के ग्रसमान, d-ब्लॉक के तस्व गुणों में कुछ भौतिज समानता प्रदिश्त करते हैं। श्रम्य तस्वों की भांति वे ग्रुप में ऊर्घ्वाधर समानताएं भी दिखाते है।
- (ii) भात्विक गुणः वे सभी भातु हैं। कांपर ग्रुप के तत्वों तक उनका विद्युत धनात्मक गुण क्रमिक रूप से घटता है। जिंक ग्रुप के तत्व स्पष्टतया ग्रधिक ग्रामिकियाशील है। ये धातु अनुमानित अभिक्रियाशीलता की अपेक्षा सामान्यतया कम ग्रामिकियाशीलता दिखाते हैं। ग्रपने इलेक्ट्रोड विभवों के अनुसार इन धातुओं को अम्लों से हाइड्रोजन विस्थापित करनी चाहिए परन्तु वे ऐसा नहीं करते। इसका कारण है कि इन धातुओं की सतह ग्राविनेय, अपेक्षाकृत ग्रक्तिय तथा संलगन (चेपदार) ऑक्साइडों से ढकी रहती है। क्रोमियम ग्रति महत्वपूर्ण संक्षारण (corrosion) प्रतिरोधी धातु है।
- (iii) परिवर्ती संयोजकता: वे सामान्यतया परिवर्ती आँवसीकरण अवस्थाएं प्रदिश्ति करते हैं। किसी तत्व की इन बहुआँवसीकरण अवस्थाओं में एक इकाई का अन्तर होता है (सारणी 14.2)। कुछ p-क्लॉक के तत्व भी बहु-आँवसीकरण अवस्थाएं प्रदिश्ति करते हैं परन्तु उनमें प्राय: दो इकाईयों का मन्तर होता है। सून्य तथा ऋण माँवसीकरण अवस्थाएं केवल संकर योगिकों में ही सम्भव है।

सारणी 14.2 प्रथम *त-* ब्लॉक श्रेणी के तत्वों के कुछ गुण

तत्व	इलेक्ट्रॉनिक विन्यास [Ar]3d ^x 4s ^y	ग्रयुग्मित त्री-इले- बट्टॉन - - कुल ऽ-इले- बट्टॉन की संख्या	घनत्व (ग्रा/सेमी³)	परमाणु त्रिज्या (ऍगस्ट्रॉम)	गलनोक (के)	दवधनांक (के)	प्रथम ग्रायनन ऊर्जा (किजू मोल ⁻¹)	विद्युत्- ऋणात्म- कता (पालिग के श्रनुसार)	स्थायी ग्रॉक्सी- करण ग्रवस्थाएं
Sc	d^1s^2	3	3.01	1.64	1812	3003	633	1.30	3
Ti	d^2s^2	4	4.51	1.47	1941	3533	659	1.40	4,3
V	d^3s^2	5	6.10	1.35	2173	3723	650	1.60	5,4,3
Cr	$d^{5}s^{1}$	6	7.19	1.30	2148	2753	653	1.88	6,3,2
Mn	d^5s^2	7	7.43	1.35	1518	2370	713	2.07	7,4,2
Fe	$d^{6}s^{2}$	6	7.86	1.26	1809	3273	762	2.10	3,2,0
Co	d7s2	5	8.90	1.25	1768	3173	759	2.10	3,2,0
Ni	d^8s^2	4	8.90	1.25	1726	3003	736	2.10	2,0
Cu	$d^{10}s^1$	3	8.92	1.28	1356	2868	7458	2.60	2,1
Zn	$d^{10}\mathrm{S}^2$	2	7.14	1.37	692	1180	906	2.84	2

⁽iv) गुणों में किसक परिवर्तन किसी आन्तरिक कोश के d-कक्षक में एक इलेक्ट्रॉन के बढ़ाने का प्रभाव इतना ग्रधिक सुस्पध्ट नहीं होता है जितना कि किसी बाह्य s या p-कक्षक में एक इलेक्ट्रॉन बढ़ाने का होता है। इस प्रभाव के कारण परमाणु त्रिज्याएं क्रिमक रूप से कुछ-कुछ घटती हैं सभा यह प्रथम आयनन ऊर्जाओं एवं विद्युत ऋणात्मकताओं में क्रिमक वृद्धि द्वारा प्रदिशित किया जाता है।

गलनांक तथा कथनांक भी परिवर्तित होते हैं परन्तु ये इतने ग्राधिक निधमित रूप से परिवर्तित नहीं होते (सारणी 14,2)।

(v) उत्प्रेरकी सिकयता: ये तत्व तथा इनके कुछ यौगिक उत्प्रेरकी सिकयता प्रदिशत करते हैं। यह श्रेम ग्रिषिकांशत: उन तत्वों को ही दिया जाता है जो सरलता से एक संयोजकता ग्रयस्था से दूसरी संयोजकता अवस्था में परिवर्तित हो जाते हैं। ग्रायरन, निकेल तथा प्लैटिनम महस्वपूर्ण घात्विक उत्प्रेरक हैं। वैनेडियम पेन्टाग्रॉक्साइड सल्फ्यूरिक श्रम्ल के निर्माण के लिए संस्पर्श प्रश्रम में उपयोग किया जाता है।

ार्थीक किन्सन में, किर्देशक कुले कर किरहरत क्षेत्रकट संवर्णी द्वारा अ<mark>त्वंरित किया जाता</mark> है ।

$$\cos^{2} + O(1) + HO = -\cos^{3} + CT + 2OH^{2}$$

 $2Co^{2} + 2OH^{2} = -2Co^{2} + \frac{1}{2}O_{2} + H_{2}O$

(vi) संकर आयन निर्माण: तेन्याक वे तत्य रियत गया आधे भरे कक्षकों की उपस्थिति के कारण आमानी से संकर आधान तथा आणु वनाते ए । इस तत्वों में संकरण विशेष रूप से (n-1)d, as तथा ap अक्षकों के मध्य हाता है । निरूप संरचना भी युक्त कुछ समस्यय संकर (coordination complexes) यिन सामान्य है :

संकर रामाणिक संयोजन है जिनमें केन्द्रीय परमाणु (सामान्यतया धातु) या आयन, अनेक दूसरे आयनों या अणुओं को संलग्नी (Intands) कर्षे हे स्विक्षी कर्षीय परमाणु के साथ उपसहसंयोजनता आयनों या अणुओं को संलग्नी (Intands) कर्षे हे स्विक्षीय परमाणु के साथ उपसहसंयोजनता आवन्यों (coordinate bonds) द्वारा जुड़े हाने है । किनी निश्चित संयोजन में, संलग्न लिगन्डों की संख्या केन्द्रीय आयन की समन्वय संख्या (coordination number) (संक्षिप्त रूप से C.N.) के द्वारा निरूपित करने हैं। संकर आयन कुछ अल्प या अधिक सीमा तक अपने अवयव इकाईथीं में वियोजित होते हैं। यदि कोई केन्द्रीय परमाणु किमी संवग्नी के साथ केवल एक ही बिन्दु पर संखग्न होता है, तो ऐसे संलग्नी को एक-दंती (monodentate) कहते हैं। एक-दंती संवग्नीयों के कुछ उदाहरण CNT, NHa, CO, HaO आदि है। एकिनीन डाउऐमीन (NHa—CHa—CHa—NHa) केवल एक ही Cu² आयन को दोनों ऐमीन समूहों पर संलग्न कर सकता हैं। यह एक दिन्दंती (bidentate) संलग्नी है। वि-, चतु-तथा कुछ उच्च कम के संलग्नी भी जात है। किसी केन्द्रीय आयन को एक से अधिक बिन्दुओं पर आकर्षित करके किसी बहुदंति संलग्नी के घेरने के सामर्थ्य को कोलेटन (chelation) कहते हे तथा उस प्रकार बने संकरों को कीलेट (chelates) कहते हैं। एथिलीन डाइऐमीन कीलेट संकर बनाता है।

(vii) मंतराकाशी यौगिक (Interstitial Compounds): d-क्लॉक के तत्व अपनी लटिसों में स्थित खाली जगहों में केवल लघु आकार के परमाणुओं को ही नहीं लेते हैं, बल्कि कठोर तथा दृढ़ संरचनाओं को बनाने के लिए उनके साथ आवन्य को भी बनाते हैं। अत, स्टील (इस्पात) तथा ढलवां लोहा (cast iron) कार्यन के साथ अंतराकाशी यौगिक बनाने के कारण कठोर होते हैं। किसी धातु में अन्य परमाणुओं की अंतराकाशी-उपस्थित (interstitial presence) बातु में परमाणुओं की

भरकने में रोकती है तथा आधानवर्धनियता एवं तत्वता के गुण थोड़ी या अधिक गीमा तक ममाप्त हो जाते हैं। गाथ ही माथ धातु की लगिष्णुता (tenacity) बढ़ जाती है।

- (viii) मिश्रधातु निर्माण: क्योंकि ते-इस्ति के तत्थों के परमाणु आकार काफी समान है, अतः वे फिस्टल लैटिसों में परस्पर एक दूसरे को प्रतिस्थापित कर सकते है। ये ठोस विलयन तथा चिकते मिश्र धातु बनाते हैं। ऐसे मिश्र धातु कठोर परन्तु व्यायहारिक होते है तथा उनके गलनांक प्राय: उच्चतर होते हैं। कोमियम, वैनेडियम, मॉलिब्डेनम, टंगस्टन एवं मैग्नीज के स्टील तथा स्टेनलेस स्टील मिश्र-धातुओं के इस ग्रुप के अन्तर्गत आते हैं।
- (ix) रंगीन भायनों का निर्माण: अयुग्मित उनेक्ट्रॉनों युक्त यौगिक सामान्यतया दृश्य परिसर में प्रकाश अवशोपित करते हैं तथा इसलिए रंगीन होते हैं। अवशोपित तथा उत्सर्जित (प्रेक्षित) रंगों के बीच सम्बन्ध सारणी 14.3 में दिये गये हैं। ये पूरक रंगों के युग्म हैं। कुछ सामान्ध संकरों के रंग सारणी 14.4 में दिये गये है।

सारणी 14.3 पदार्थी के प्रेक्षित तथा ग्रवशोधित रंग

	भवशोषित रंग	प्रेक्षित रंग
Between executes attractive revealed report	म्रवरक्त	श्वेत
	नान	नीला-हरा
	नारंगी	नीला
	पीला	जामुनी (इन्डिगो)
	पीला-हरा	बैंगनी
	ह्रा	नील लोहित (पर्पंत)
	नीला-हरा	लास
	नीला	नारंगी
	जामुनी (इन्डिगो)	पीला
	बंगनी	पीला-हरा
	पराबैंगनी	इवेत

^{*}यदि दो रंगों के प्रकाश आपस में मिलकर ब्वेन प्रकाश देते हैं, तो इन रंगों को पूरक कहा जाता है।

रसायन विज्ञान

सारणी 14.4

कुछ संकरों के रंग

[Co(H2O) ₆] ²⁻¹	गुलाबी (पिक)	***************************************
Cr(H ₂ O) ₆ ²	बैंगनी	
$[Cu(H_2O)_n]^{2+}$	हल्का-नीला	
$[Cu(H_2O)_2(NH_3)_4]^{20}$	गहरा नीला	
[Fe(CN),]1-	पीला	
[Fe(CN) _n]a-	नारंगी-लाल	
$[Ni(H_2O)_n]^{2+}$	हरा	
[Ni(NH ₃) ₆] ²⁺	नीला	

(x) ती-क्लॉक तत्वों में प्रमुचुम्बकत्वः ग्रायन, परमाणु तथा ग्रणु जिनके कक्षकों में अयुग्मित इलेक्ट्रॉन होने हैं, उनमे सम्बधित पदार्थ अनुचुम्बकीय होते हैं। चुम्बकीय क्षेत्र की उपस्थिति में ऐसे पदार्थों का भार ग्रधिक हो जाता है। ति-क्लॉक के तत्वों तथा घौिशकों में प्रमुचुम्बकत्व विल्कुल सामान्य है। किसी पदार्थ के घटक कणों में ग्रयुग्मित इलेक्ट्रॉनों की संख्या बढ़ने पर अनुचुम्बकत्व बढ़ता है। सारणी 14.5 में कुछ आयनिक स्पीणीजों के चुम्बकीय ग्राधूर्ण (magnetic moment) दिए गए हैं।

सारणी 14.5 कुछ ग्रायनिक स्पीशीजों के जुम्बकीय ग्राधुणं

द्मायन	इलेक्ट्रॉनिक विन्यास	भ्रयुग्मित इलेक्ट्रॉनों की संख्या	चुम्बकीय स्राघूर्ण
Ti ³⁺	d150	1	1.77
V^{3+}	d^2s^0	2	2.75
Cr ³⁺	d^3s^0	3	3.80
Mn ²⁺	$d^{5}s^{0}$	5	5.85
Fe ²⁺	$\mathbf{d}^{\mathbf{g}}\mathbf{s}^{\mathbf{o}}$	4	5.10
Fe3+	$\mathbf{d^5}s^a$	5	5.85
Cu ⁺	$q_{ro} r_o$	0	0.0
Cu ²⁺	d^9s^0	1	1.95
Zn ²⁺	$d^{10}s^{0}$	0	0.0

(xi) समावयवता : त-क्लॉक नत्यों के कुछ सीनिक ज्यामितीय नथा प्रकाणीय रामावयवता प्रदक्षित करते हैं। हम इन समावयवताओं के बारे में कार्बनिक रसायन (एकक 16) में पहेंगे। प्रस्तुत पाठ्यक्रम में अकार्बनिक यौगिकों की समावयवता के बारे में प्रधिक बताना सम्भव नहीं है।

14.3 संकरों की नाम पद्धति के लिए नियम*

- अन्-आयनिक संकरों को एक झटा का नाम दिया गया है। आयनिक संकरों में, धनायनों तथा ऋणायनों को पृथक रूप में नाम दिये जाते है। धनायन पहले तथा ऋणायन बाद में लिखा जाता है।
- 2. उदासीन संलग्नी अणुओं के रूप में नामांकित किये जाते हैं। ऋण-आयनी संलग्नी भी के नामों के अंत में ८ अक्षर को ० अक्षर में बदल दिया जाता है। धन-आयनिक संलग्नी भी के नाम-ium घट्ट पर समाप्त होते हैं। परन्तु कुछ संलग्नी अपने कह नामों को ही रखते हैं, यद्यपि वे नियम का उल्लंघन करते हैं। कुछ संलग्नी यों के उदाहरण निम्न हैं:

H₂O, ऐनवो; NH3, ऐमीन; CO, कार्बोनिल; NO, नाइट्रोसिल;

NH2-CH2-CH2-NH2, एथिलीन डाइएंमीन:

F-, फ्लुओरो;

C!⁻, क्लोरो;

Br-, ब्रोमो.

OH-, हाइड्रॉक्सो ;

CN- साइनो,

C2O42", ऑक्सेलेटो ;

NCS-, थायोसाइनेटो

 $[NH_2-NH_3]^+$, हाइड्रैजिनियम

3. किसी सकर में सबसे पहले संलग्नी लिखे जाते हैं तथा इनके लिखन का कम—ऋणायनी संलग्नी, उदासीन संलग्नी तथा घनायनी संलग्नी हाता है। इनके नाम मिलकर एक शब्द का रूप ले लेते हैं। संलग्नीयों के प्रत्येक समूह में, उनको बढ़ती हुई जटिलता के कम में लिखा जाता है। समरूप संलग्नीयों की संख्या सरल प्रप्रतिस्थापित मंलग्नीयों के लिए दिव-(डाइ), त्रि-(ट्राई), चतु:-(टेट्रा) ग्रादि पूर्वलग्नों के द्वारा, तथा प्रतिस्थापित संकर संलग्नीयों के लिए दित-(बिस), त्रित-(ट्रिस), चतुष्ट-(टेट्राकिस), आदि द्वारा प्रविश्वत की जाती है। किसी संकर में केन्द्रीय परमाणु का नाम बाद में तथा मंलग्नीयों के नामों के साथ-साथ लिखा जाता है तथा इसकी ग्रांक्सीकरण अवस्था, यदि कोई होती

^{*}संकरों की नाभ पद्धति उनके अंग्रेजी नामों के आधार पर की गई है।

है. वो शंमन संस्था ब्राम कांग्डक में नुरंत बाद निर्दिष्ट की जाती है। यदि संकर एक धनायन या उद्यमीन अणु है तो केन्द्रीय परमाणु का नाम अपरिवर्तित रहता है। यदि संकर एक ऋणायन है, तो केन्द्रीय परमाणु के नाम के बाद अनुलग्न,-ऐट (-ate) लगाया जाना है।

उदाहरण:

$$K_{3}[Fe(CN)_{6}]$$
 पोर्टेशियम हेक्सामाहनोफेरेट (III) (धनायन) (फ़्णायन) $K_{4}[Cu(CN)_{6}]$ पोर्टेशियम हेक्सासाइनोन्गूपरेट (II) $K[Ag(CN)_{2}]$ पार्टेशियम डाइमाइनोआर्जेन्टेट (I) $K_{2}[H_{8}CI_{4}]$ पार्टेशियम डाइमाइनोआर्जेन्टेट (II) $[Pe(NH_{8})_{5}(NO_{2})CI_{2}]$ Br डाइ क्योपोनाइट्रोट्टाइएँमीन प्लैटिनम (IV) ब्रोमाइड (धनायन) (ऋणायन) $[\{(C_{6}H_{2})_{5}P\}_{3}Rh]CI$ द्रिस (ट्राइफेनिल फॉस्फीन) रोडियम (I) क्लोराइड (धनायन) (ऋणायन) $[Cu(H_{2}O)_{2}(NH_{5})_{4}]SO_{1}$ डाइऐक्बोटेट्राऐमीन कॉपर (II) सल्फेट (धनायन) (ऋणायन)

14.4 मंकर निर्माण के श्रनुप्रयोग

मंकर तथा सकर निर्माण की विधियां अनेक प्रकार में उपयोगी पाई गई हैं। इनके कुछ उपयोग निम्न प्रकार मंक्षिप्त रूप में वर्णित किये गये हैं।

- (i) रंजन: रंगबयक (mordant) अविलेय पदार्थ हैं जो रंग जाने वाले रेशों पर समान रूप में निक्षेपित हो जाते हैं। इसके बाद ये रंजनों के अणुओं के साथ संकर बना कर संलग्न हो जाते हैं तथा रंजक को रेशों पर स्थायी रूप में लगे रहने में सहायता प्रदान करते हैं। कुछ उल्लेखनीय रंग वंधक $Fe(OH)_3$ तथा $AI(OH)_3$ है।
- (ii) श्रायनिक सान्द्रतान्त्रों का नियन्त्रण: किसी विलेय विद्युत-अपघट्य की अन्-आयिन के अवस्था में प्राप्यता लंकर निर्माण के द्वारा मुविधापूर्वक निश्चित की जा सकती है। विद्युत-लेपन द्वव में, सिल्वर की बहुत बड़ी मात्रा $K[Ag(CN)_2]$ के रूप में बनी रहती है जो इस रूप में बहुत थोड़े ही Ag^+ आयन प्रदान करती रहती है, परन्तु विद्युत-लेपन के लिए सिल्वर की सम्पूर्ण मात्रा प्राप्त हो सकती है। $[Ag(CN)_2]^-$ का Ag^+ तथा CN^- स्रायनों में स्रायनन बहुत कम होता है।

गुणात्मक तथा परिमाणात्मक विश्लेषण में, कुछ विशिष्ट आयनों की सान्द्रताओं का इसना अधिक कम किया जा सकता है कि ग्राभिकमैंक के डालने पर कोई प्रतिक्रिया नहीं होती है। तब असंकुलन आयन या न्यून संकुलन आयन अभिज्ञात तथा आकलित किये जा सकते है। इस अनुप्रयोग को आयनों का प्रच्छादन (masking) कहते हैं।

जब Cd^{2+} आयमों का परीक्षण किया जाता है, तो KCN कॉपर आयमों (Cu^{2+}) के लिए प्रच्छादक (masking agent) के रूप में उपयोग किया जाता है। Cu^{2+} आयम हाइसाउमावयूपरेट (I), $[Cu(CN)_3]^{2+}$, आयम बनाते हैं जो टेट्रासाइनोकैडिमियेट (II), $[Cd(CN)_4]^{2+}$, आयमों की अपेक्षा कम आयमित हीते हैं।

पाँलिफाँस्फेट कठोर जल में उपस्थित Car आयनों को विलेय अवस्था में रखता है तथा बायलरों में पपड़ी के बनने से रोकता है। EDTA लवण (सोधियम एथिलीन डाइऐमीन, टेट्राऐसीटेट) संकुलमितीय अनुमापनों (complexometric titrations) में उपयोग किया जाता है। निकेल का आकलन अविलेय संकर के रूप में करने के लिए, डाईमिथिल ग्लाइग्राॅक्सिम इस्तमाल किया जाता है।

14.5 स्कैंडियम, टाइटेनियम तथा वैनेडियम ग्रुपों के धातु

टाइटेनियम (Ti) तथा जर्कोनियम (Zr) इस ग्रुप के सबसे अधिक बहुलता में पाये जाने वाले घातु हैं। टाइटेनियम हल्के स्थायी मिश्र-धातुश्रों को बनाने के लिए महत्वपूर्ण है। इन मिश्र-धातुश्रों की तनन सामर्थ्य उच्च होती है। TiO_2 तथा ZrO_2 असाधारण ब्वेत कठोर पेंट वर्णक के रूप में इस्तेमान किये जाते हैं। $TiCl_4$ एक द्रव है जो नगभग 409 के ताप पर उबलता है। इसकी वाष्प, प्राद्रंता के साथ अभिक्रिया करके TiO_2 तथा HCl बनाती है। टाइटेनियम टेट्राक्लोराइड सघन क्वेत पूमपट उत्पन्न करने तथा ब्योम लेखन (sky writing) के लिए उपयोग किया जाता है।

14.6 क्रोमियम तथा मैंग्नीज ग्रुपों के धातु

कोमियम (Cr) तथा मैंग्नीज (Mn) अपने-अपने ग्रुपों के अत्यधिक महत्वपूर्ण धातु हैं। मॉलिब्डेनम (Mo) एवं टंगरटन (W) मैंग्नीज ग्रुप के कुछ अन्य उपयोगी घातु हैं। टगस्टन विद्युत बल्बों के तंतुओं (filaments) को बनाने के लिए उपयोग किया जाता है क्योंकि यह स्वेत ताप तक गर्म करने पर भी वाष्पित नहीं होता है तथा न ही इसके आकार में कोई विकृति होती है। मॉलिब्डेनम अमोनिया के निर्माण के लिए हैवर अकम में उत्प्रेरक के छप में इस्तेमाल किया जाता है। टेक्नीशियम (Tc) अकृति में नहीं पाया जाता है। बड़े पैमाने पर दूसरे घानुओं के विद्युत-लेपन या कोम लेपन के लिए, कोमियम पर्याप्त सात्राओं में उपलब्ध है। यह खरोंच अतिरोधी, जंग-रहित, उच्च अमकदार मंरक्षी परत बनाता है। कोमियम तथा मैंग्नीज उपयोगी मिश्र-स्टील बनाने में इस्तेमाल किये जाते है, उनमें से एक या दोनों धातु जंगरोधी इस्पात (स्टेनलेस स्टील) बनाने के लिए उपयोग किये जाते हैं।

ामितम तथा मैस्तील यौगिक अनेक आंतनीकरण-अपचयन निकायों में ब्रत्यस्त महत्वपूर्ण हैं।

14.6-1 जोमियम योगिक

इसके अधिकांझ गौगिक रंगीन होते है। इसी कारण तत्व का नाम कोसियम रखा गया है (ग्रीक में कामा णव्य का अभी रंग)। कोसियम का सबसे अधिक महत्वपूर्ण यौगिक पोटैशियम बाइकोमेट, Kathana के दार्कोमेट, Kathana के दार्कोमेट तथा पोटैशियम वर्गास्त के गर्म संतुक्त विलवसों को समन्त्रणुक (equimolar) मात्राओं में मिला कर बनाया जाता है।

मं। तियम क्लोगाइए इन प्याधौँ में सबसे कम विलेश होने के कारण, **छानकर पृथक कर लिया** जाना है। उंग करने पर $\mathbf{K}_{0}(\mathbf{r}_{1}O)$ के किरवल यनने हैं। इसकी कुछ महत्वपूर्ण श्रिकियाएं निम्न है:

गर्भ करने पर

 $K_2Cr_2O_7 + 4NaCl + 6H_2SO_1 - - - - - 2KHSO_1 + 4NaHSO_4 + 3H_2O + 2CrO_2Cl_2$ यह श्रिभिक्ष्या, क्रांसाइल क्लोराइड. CrO_2Cl_2 की लाल वाष्प के कारण, जो श्रासानी से पहचानी जा सकती है, क्लोराइडी के परीक्षण के लिए प्रयुक्त की जाती है।

$$K_2Cr_2O_7 + 4H_2SO_4 - - - K_2SO_4 + Cr_2(SO_4)_3 + 4H_2O + 3[O]$$

अम्मीकृत विलयनों में उपलब्ध ऑक्सीजन विभिन्न आँक्सीकरण अभिक्रियाओं के लिए उपयोग की जाती है। इन अभिक्रियाओं के कुछ उटाहरण निम्न प्रकार हैं।

भायोडाइड से : $2HI + [O] - H_2O + I_2$

फेरस लवण से : $2 \text{FeSO}_4 + \text{H}_2 \text{SO}_4 + [\text{O}] \longrightarrow \text{Fe}_2 (\text{SO}_4)_3 + \text{H}_2 \text{O}$

षा 2Fe²⁺ + [O] + 2H² ----- 2Fe³⁺ + H_eO

सल्फाइट से : SO₃ = + [O] ---- SO₄ =-

सल्फाइड से : $S^{z-} + [O] + 2H^{+} - H_{2}O + S$

क्षारीय विलयनों में बाइक्रोमेट ग्रायन कांमेट ग्रायनों में रूपान्तरित हो जाते हैं:

$$Cr_2O_7^{2-} + 2OH^- - - 2CrO_4^{2-} + H_2O$$

ग्रम्लीकरण करने पर यह श्रभिकिया प्रतीप दिशा में होने लगती है:

$$2CrO_4^{2-} + 2H^+ - - - Cr_2O_7^{2-} + H_2O$$

विलयन में उ(इकोमेट आयन जल के माथ अभिकिया करके कोमेट प्रायनों की थोड़ी मात्रा बनाते हैं:

$$Cr_0O_7^{2-} + H_0O_7^{-2}CrO_3^{2-} + 2H^2$$

श्रमोनियम डाइक्रोमेट को जैसे ही गर्म करते हैं, इसमें ऊष्माक्षेपी विघटन होता है तथा साथ ही चिनगारियां निकलती हैं (चित्र 14.1)। इस अभिकिया की रासायनिक ज्वालामुखी (chemical volcano) कहते हैं।

 $(NH_4)_2Cr_2O_7 \rightarrow Cr_2O_6 + 4H_2O_7 + N_6 + 35041$ नाइट्रोजन के बनने से हल्के हरे रंग का चूर्ण उद्गार प्रभाव उत्पन्न होता है।



चित्र 14.1 रासायनिक ज्वांलामुखी 14.6-2 मेंग्नीज के यौगिक

उपयोग: पांटिशियम बाउकोमेट फेरस यौगिकों, आयोखाउडों, तथा सब्द्वाइटों के आकलन के लिए एक बहुत उपयोगी अनुमापक है। यह कौम ऐलम, $K_9SO_1Cr_2(SO_1)_0.24H_9O$ जैसे दूनरे कोमियम के यौगिकों को बनाने के लिए एक प्रारम्भिक पढार्थ है। यह फोटोग्राफी में जिलेटिन की फिल्म को दृढ़ बनाने के लिए तथा रंगाई में रंगबंधक $Cr(OH)_3$ को प्रदान करने के लिए उपयोग किया जाता है।

प्रयोगशाला में कांच के वर्तनों को साफ करने के लिए प्रयुक्त मार्जन-मिश्रण में, सान्द्र सलप्यूरिक अम्ल तथा $K_2Cr_2O_7$ के कुछ किस्टल होते हैं। यह घीरे-घीरे किया करता है तथा ग्रीजी पदार्थों को ग्रांक्सीकृत कर देता है। किन्तु ग्रम्ल तनु होने पर ग्रपना प्रभाव खी देता है।

मैंग्नीज की सब से अधिक स्थायी संयोजकता अवस्था +2 है। जलयोजित Mn^{2+} श्रायनों की उपस्थित के कारण इसके लवणों का रंग हल्का गुलाबी होता है। उपयोगिता तथा ब्यापारिक मूल्य की दृष्टि से, सबसे अधिक महत्वपूर्ण मैंग्नीज यौगिक पोर्टेशियम परमैंग्नेट $KMnO_4$ है। MnO_2 का खिनज रूप पाइरोलुसाइट है। हरे रंग के पोर्टेशियम मैंग्नेट K_2MnO_4 को बनाने के लिए MnO_2 को वायुं में KOH किस्टलों के साथ गिलत किया जाता है।

पोर्टिशियम मैंग्नेट को विद्युत-श्रपघटन द्वारा या विलयन में ओजोन प्रवाहित करके ऑक्सीकृत किया जाता है।

$$MnO_4^{2-} \longrightarrow MnO_4^{-} + e^{-}$$
 (ऐनोड अभिकिया)
हरा बैंगनी
 $2MnO_4^{2-} + O_3 + H_2O - \rightarrow 2MnO_4^{-} + 2OH^{-} + O_2$

प्राप्त विलयन को नाटपीकरण जारा सान्द्रित करके KMnO. के जिस्टल प्राप्त होते हैं।

 Mn^{-4} आयनों का MnO_4 में आंक्सीकरण नाइट्कि अम्ल की श्रधिकता में सोडियम विस्मर्थेट के साथ गर्म करके शीक्षता में तथा परिणामात्मक रूप से किया जाता है।

$$2Mn^{21} + 5NaBiO_a + 14H^2 + 2MnO_4 + 5Na^{\dagger} + 5Bi^{a\dagger} + 7H_2O$$

परमैंग्नेट प्रापन लगभग गर्वसे अच्छा आंक्सीकारक है । यह H_2S , SO_2 , सल्फाइटों, थायोगस्फेटों, नाउनुइटों, आयोजाउलीं, ब्रोमाइडों, क्लोराइडों तथा फेरस नवणों को ऑक्सीकृत करता है।

किसी अपचायक को अम्लीय माध्यम में टालने पर निम्न अभिक्रिया होती है :.

या 2KMnO4%K 2O+2MnO+5[O]

क्षारीय माध्यम में, अपनायक डालने पर KMnO, से MnO, बनता है।

 $MnO_4 + 4H^+ + 3e^- \longrightarrow MnO_2 + 2H_2O$

उदासीन जलीय विलयनों में भी किसी अपचायक डालने पर समान परिवर्तन होता है। $KMnO_4$ की तनु H_2SO_4 से अस्त्रीकृत आंक्सैलिक अस्त्र या आंक्सैलेट विलयनों पर िक्रया, $Mn^{2\pm}$ ग्रायनों द्वारा स्वोग्येरिन होती है:

$$H_2C_2O_2+[O]$$
 \longrightarrow H_2O+2CO_2

पोर्टेशियम परमेग्नंट का जलीय विलयन प्रकाश की उपस्थिति में धीरे-धीरे विघटित होता रहता है तथा भूरे रंग का ${
m MnO}_3$ निक्षेपित होता है ।

परमैग्नेट, सांद्र क्षारों में मैग्नेट, MnO, तथा ग्रॉक्सीजन बनाता है।

$$2KMnO_4 - - K_2MnO_4 + MnO_9 + O_9$$

यह सान्द्र सल्प्यूरिक ग्रम्ल के साथ ग्रमिकिया करके सहसंयोजक, ग्रत्यधिकं विस्फोटक हरे रंग का नैलीय Mn_2O_7 बनाता है। (यह अभिक्रिया ग्रत्यिक सतरनाक होती है, अत: नहीं करनी चाहिए)। पोटेशियम परमैग्नेट 523 के ताप तक गर्म करने पर पोर्टिशियम मैग्नेट, MnO_2 तथा O_2 में विघटित हो जाता है।

उपयोग :

यह प्रयोगभाना तथा उद्योग में एक श्रांक्सीकारक के रूप में इस्तेमाल किया जाता है। यह फेरस नवणों, आंक्सैनेटों तथा दूसरे अपचायकों का आकलन करने के लिए एक सुविधाजनक आयतनिमतीय आंक्सीकारक है। यह बुंओं के जल के रोगाणुनाजन के लिए उपयोग किया जाता है।

14.7 पुप VIII (म्रायरन ग्रुप) के धातु

इस ग्रुप के घातु तीन त्रिसंयुज (triads) बनाते हैं। अनेक महत्वपूर्ण धानु इस ग्रुप के अन्तर्गत आते हैं। इनमें से कुछ आयरन (Fe), कोबाल्ट (Co) तथा निकेल (Ni) है। हम यह भी जानते हैं कि प्लैटिनम (Pt) उत्कृष्ट घातु तथा महत्वपूर्ण उत्प्रेरक है। पैलेडियम (Pt) अब ध्वेत जवाहरान के लिए बहुत प्रसिद्ध हो रहा है। सिल्वर की वस्तुओं पर पैलेडियम की पतली परत सिल्वर को मलीन नहीं होने देती है। पैलेडियम वायुमंडलीय H_2S से भी प्रभावित नहीं होना है।

स्वर्ण की भांति, प्लेटिनम अम्लराज (aqua regia) में घुलकर $H_{\rm e} P(Cl_{\rm g})$ बनाता है। धानु पर आँक्सी अम्लों की कोई किया नहीं होती है किन्तु किया होने पर संकर का निर्माण होता है।

यहां पर हम केवल आयरन के बारे में कुछ महत्वपूर्ण तथ्य जानना चाहेंगे। आयरन ऑक्साइड से धातु के निष्कर्षण में होने वाले रासायनिक परिवर्नन एकक 13 में वर्णित किये गये हैं।

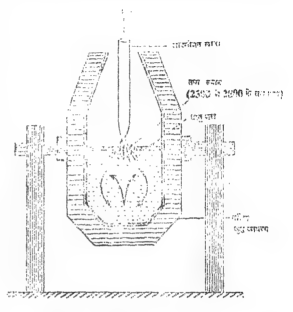
14.7-1 श्रायरन तथा स्टील

वात्या भट्टी से प्राप्त थायरन में लगभग 5 प्रतिशत कार्बन होती है। इसको कच्चा लोहा (pig iron) कहते हैं। यह ढलवां लोहा भी कहलाता है क्योंकि इसको अच्छी प्रकार ढाला जा सकता है। ढलवां लोहा ठंडा करने पर थोड़ा सा फैलता है। ढलवां लोहा जंग-प्रतिरोधी है तथा मल-निर्यास (sewage) पाइपों को बनाने के लिए उपयोग किया जाता है। परन्तु, यह पूर्णतया भंगुर होता है तथा संरचनात्मक उपयोगों के लिए बहुत कमजोर पड़ता है। आयरन का और भी उपयोगी रूप इस्पात (steel) है। यह आयरन तथा कार्बन का एक मिथ्य-धातु है जिसमें कार्बन का अनुपात लगभग 0.2 से 2.0 प्रतिशत तक हो सकता है। जब आयरन में कार्बन की मात्रा 0.2 प्रतिशत से कम हो जाती है, आयरन शुद्ध माना जाता है। आयरन के इस रूप से कार्य करना सबसे अधिक आसान है। यह मुलायम तथा आधातवर्धनीय होता है तथा यह आसानी से वेल्द (weld) किया जा सकता है, परन्तु संरचनात्मक रूप से कमजोर होता है एवं स्थायी रूप से चुम्बकित नहीं किया जा सकता है। आयरन के इस गुद्ध रूप को पिटवां लोहा (wrought iron) कहते हैं। यह जंजीरों, तारों तथा विद्युत-चुम्बकों को बनाने के लिए उपयोग किया जाता है। विद्युत क्षेत्र के हटा लेने पर, य चुम्बक चुम्बकत्व खो देते हैं।

ढलवां लोहे से स्टील बनाने के लिए, कार्बन की मात्रा कगभग 5 प्रतिशत से गिराकर 0.2 तथा 2 प्रतिशत के मध्य लाई जाती है। कार्बन की यह मात्रा बनने वाले स्टील के गुण पर निर्भर करती है। ग्रायरन का गलनांक, इसमें उपस्थित कार्बन की मात्रा कम करने पर, बढ़ता है। इसमें उपस्थित कार्बन की जानकर कार्बन की मात्रा का कम किया जा सकता हैं। इस कार्य के लिए प्रयुक्त भट्टी को

पश्चितिक (conversor) करोने हैं (जिन्न 14.2)। ग्रांक्गीशन धमित प्रक्रम में एक ग्रीर विधि है भी अब एम कार्य कि लिए इस्तेमान की जाती है। इसकी एल० डी॰ (L.D.) प्रक्रम या

लिध्य-धार्मीवस्त* (Litz-Donawitz) प्रकम साम दिवा गया है। इस विधि में आदमी जन की एक बहुत तेज जिंह के रूप में गिलत उसवों लीहें की मनह पर फंका जाता है। एश्रुद्धियों के यात्मीकरण के भारण, ताप 2300के से 2800के तक बह जाता है। कार्बन, सिलिकन नथा मैग्नीज की अवदियां अपन-प्रपत्त म्रांबसाएडीं में परिवर्तित ही जाती है। SiO, चर्न (CaO) के साथ तथा MnO. सिनिका (SiO.) के साथ अभिक्रिया करके कमशः गलनीय CaSiOs तथा MnSiOa धनाकर धात मल (स्लैग) के रूप में ग्रलग हो जाते हैं। धात्मल भागरन की सतह पर तैरने लगता है। इस प्रकार बोधित आयरन तली पर नीचे बैठ जाता है तथा अशुद्ध ग्रायरन



चित्र 14.2 स्टील बनाने की विधि

ऊपर की ग्रांर उठता रहता है। वायु के स्थान पर ग्रांक्सीजन का उपयोग करने पर इस कार्य के लिए ग्रांक्यक समय कम हो जाता है तथा इसका उपयोग व्यावहारिक रूप से मितव्यवी भी पाया गया है।

14.7-2 स्टील का अध्मा-उपचार

स्टील की कठारता इसमें उपस्थित कार्बन-मात्रा तथा ऊष्मा-उपचार पर निभंर करती है। यदि कोई स्टील की नस्नु रक्त तथन की जाती है तथा नुरन्त ही जल या तेल में डूबा कर ठंडी की जाती है, तो एस प्रकार के उपचार को शमन या बुकाना (quenching) कहते हैं। शमित स्टील कठोर तथा मंगुर होता है। यदि शमित स्टील किसी पूर्वनिर्धारित ताप तक पुनः गर्म किया जाता है, तथा इस ताप पर कुछ-निश्चित समय के लिए रखा जाता है तो इसके यांत्रिक गुण किसी निश्चित सीमा तक परिवर्तित हो जाते हैं। यह अभिक्रियित स्टील पाधित स्टील (tempered steel) कहलातों है तथा इस प्रक्रम को स्टील का पायन (tempering) कहते हैं। यदि स्टील रक्त ताप से

^{*} तित्स तथा डानैवित्स आस्ट्रिया में दो नगरों के नाम हैं जहाँ यह प्रक्रम विकसित किया गया तथा सर्वप्रथम इस्तेमाल किया गया था।

काफी नीचे के ताप तक गर्म किया जाता है तथा फिर धीरे-धीरे ठंडा किया जाता है, तो प्रकम प्रनीलीकरण (तापानुशीतन, annealing) कहलाता है। ग्रनीलीकृत स्टील मुलायम होती है।

14.7-3 मिश्र इस्पात

यदि यायरत तथा कार्बन से निर्मित किसी सामान्य स्टील में, इसके गुणों को रूपान्तरित करने के लिए, कोई दूसरा घातु डाला जाता है, तो एक मिश्र घातु बनता है। मिश्र स्टीलों का सबसे ग्रांघक महत्वपूर्ण उदाहरण जंगरोधी इस्पात (स्टेनलेस स्टील) है। इसकी यह नाम इसिलाए दिया गया है क्योंकि वायुमंडल, जल, मंद अम्ल या मंद कारों के द्वारा इस पर न तो कोई धव्वा ही पड़ता है ग्रीर न ही जंग लगता है। यह अनेक प्रकार का होता है। इसका सबसे अधिक सामान्य रूप अठारह-आठ (18-8) स्टेनलेस स्टील होता है जिसमें 18 प्रतिशत कोमियम तथा 8 प्रतिशत निकेल होता है। शेप सव स्टील होता है। भारत में, निकेल की कमी है तथा मैंग्नीज प्रचुर मात्रा में पाया जाता है तथा स्टील के स्टेनलेस स्टील रूप को विकसित किया गया है जिसमें निकेल के स्थान पर मैंग्नीज लिया गया है। स्टेनलेस स्टील का अपना मुख्य उपयोग घरेलू वरतनों, हजामत (क्षीर) के लिए ब्लेड, घड़ियों के खोल, आदि के बनाने के लिए होता है। यह तथा कुछ दूसरे मिश्र स्टील सारणी 14.6 में दिखाये गये हैं।

सारणी 14.6 कुछ मिश्र स्टोल

स्टील	विशेष श्रवयव	मुख्य गुण	उपयोग
निकेल स्टील	Ni 3.5%	कठोर, लचीला, जंग प्रतिरोधी	केबिल (समुद्री तार) कवच-पट्टों के लिए
स्टेनलेस स्टील	Cr 18% Ni 8%	जंग नहीं लगता या संक्षारित नहीं होता	घरेलू वर्तन, हजामत बनाने के ब्लेड, घड़ी के खोल बनाने के लिए
क्रोम-वैनेडियम स्टील	Cr 10% V 0.15%	लगिष्णुतथावजन वहन करने गोग्य	ऐविसल्, कमानी तथा दंतीलापहियाबनाने केलिए
मैंग्नीज स्टील	Mn 12 से 15% तक	ग्रत्यधिक कठोर तथा उच्च गत्तनाक वाला	गैल दलित्र, चोरी प्रूफ तिजोरियों के लिए
टंग्सटन स्टील	W 14 से 20 % तक Cr 3 से 8 % तक	बहुत कठोर तथा मजवूत	ग्रीजारों, कमानियों को काटने के लिए
इन्वार	Ni 36%	गर्म करने पर ग्रत्यन्त कम प्रसरण	घड़ी के पेन्डुलम वनाने केलिए
ऐल्निको	Al 12% Ni 20% Co 5%	ग्रत्यधिक चुम्बकीय	स्थायी चुम्बकों के लिए

14.7 4 आयरन के यौगिक

प्रायरन धातु फरम तथा फेरिक यौगिकों की दो श्रेणियां वनाता है जिनमें प्रायरन कमशः दिस्माजी तथा त्रिसंगोजी होता है। इनके प्रतिरिक्त, श्रायरन Fe(II) तथा Fc(III) श्रॉक्सीकरण अवस्थाओं पर श्राधारित संकर गौगिक भी बनाता है जिनमें समन्वय-संख्या 6 तक होती है। यौगिकों का एक गौर यन्य समूह द्वि-लवण (double salts) समूह होता है।

फेरस योगिक . फेरम मल्फेट . $FeSO_4$ सबसे सस्ता फेरस योगिक है। अपने हरे रंग के कारण यह न्यापारिक रूप में हरा काचर (green vitriol) कहलाता है। यह $FeSO_4.7H_2O$ के किस्टल बनाता है। यह 5.4 तथा । जल अणुओं युक्त हाइड्रेट तथा निर्जल लवण बनाने के लिए किस्टलन जल को विश्विस्त नरणों में निकालता है। निर्जल लवण बाहार में आयरन की कमी को पूरा करने के लिए दबाइयों में इस्तेमाल किया जाता है। इसके किस्टल बुक्क बायु में उत्फुल्ल हाते हैं। यह गर्म करने पर विषटित होता है।

फरम लवण ग्रंपचायकों के रूप में भी कार्य करते हैं:

$$2 \text{FeSO}_4 + \text{H}_2 \text{SO}_4 + [O] + \cdots \text{Fe}_3 (\text{SO}_4)_3 + \text{H}_2 \text{O}_4 + \text{Fe}^3 + \cdots + \text{Fe}^{3+} + \text{e}^{-}$$

िर्मी विलयन में फिरस सब्फेंट का KMnO3 या $K_2Cr_2O_7$ क अम्लीकृत विलयनों के साथ अनुमापन करके आकि ति किया जा सकता है। नाइट्रिक आँक्साइड (NO) गैस के साथ, FeSO4 विलयन एक गहरा भूरा गौगिक $FeSO_4$ -NO बनाता है जोकि विलयन को गर्म करने पर विधिदत हा जाता है। यह अभिकिया नाइट्रेटों के लिए भूरा बलय परोक्षण (brown ring test) का आधार बनाती है। कियी नाउट्रेट के विलयन में कुछ फरम लवण का बिलयन डाला जाता है तथा सान्द्र सल्प्यूरिक अम्ल का भूगी हुई परम्व ननी में ऊपर से गिराया जाता है। अपने भारीपन के कारण सान्द्र अम्ल दीछिता में भीचे बैठ जाता है तथा तभी पर एक परत बनाता है। सान्द्र अम्ल तथा जलीय विलयन के संगम पर कुछ ऊपमा उदारन होती है। यह NO_3 आधानों का NO में अपचयन करने में सहायता करती है।

यदि परखनली में मिश्रण को हिला दिया जाता है, तो सांद्र H_2SO_4 के मिश्रण की ऊक्ष्मा सम्पूर्ण विलयन का ताप बढ़ा देती है जो भूरे यौगिक को नष्ट करने के लिए पर्याप्त है। फैरस सरफेंट विलियन की किसी नाइट्रेट के अम्लीकृत विलयन के साथ मिलाने पर, सम्पूर्ण विलयन भूरा हो जाता है। अभिकिया में बना नाइट्स अम्ल गर्म किये बिना ही विलयन के सभी भागों में NO देता है।

फेरस सल्फेट एक-संयोजी घनायनों के सल्फेटों के साथ द्वि-लवण बनाता है। उनमें सबसे ग्राधिक महत्वपूर्ण द्वि-लवण फेरस ग्रमोनियम सल्फेट, $FeSO_4$ (NH_4) $_2SO_4$ -. $6H_2O$ या मार-लवण है। $FeSO_4$. $7H_2O$ के समान यह लवण इतनी सहजता से न तो उत्फुल्लित ही होता है तथा न ही वायु द्वारा ग्रावसीकृत होता है। ग्रतः, सीधे तौल कर फेरम आयरन के मानक विलयनों को बनाने के लिए यह उपयोग किया जाता है।

फेरस सल्फेट एक सस्ते श्रपचायक के रूप में, Fe(OH) जो रंजन प्रक्रम में रंगवधक के रूप में इस्तेमाल किया जाता है. के स्रोत के रूप में तथा नीली-काली स्याहियों के अवयव के रूप में. उपयोग किया जाता है।

व्यापारिक रूप से महत्वपूर्ण फेरिक लवण, फेरिक क्लोराइड तथा फेरिक अमोनियम सल्फेट हैं। फेरिक अमोनियम सल्फेट को फेरिक ऐलम, $Fe_2(SO_4)_3$, $(NH_4)_2SO_4$, $24H_2O$, कहा जाता है।

निर्जल फेरिक क्लोराइड गर्म लोहे के तार या छीलन पर क्लोरीन गैस प्रवाहित करके बनाया जाता है। वाष्प श्रवस्था में यह एक सहसंयोजी उत्पाद है जिसका श्रण सुत्र Fe₂Cl₆ है।

यह जलीय विलयन से विरचित नहीं किया जा सकता है। क्योंकि फेरिक क्लोराइड सहज ही जल-विघटित हो जाता है।

जल के सम्पर्क में ग्राने पर यह आयिनिक रूप में बदल जाता है तथा जल-श्रपघटित हो जाता है। विलयन को उवाल कर के जल-ग्रपघटन पूर्ण किया जा सकता है।

जल
$$Fe_2Cl_6(s)----→2Fe^{3+}(aq)+6Cl^{-}(aq)$$

$$Fe^{3+}(aq)+3H_2O(l)----→Fe(OH)_3(s)+3H^{+}(aq)$$

इसका जलीय विलयन लिटमस के प्रति अम्लीय व्यवहार दिखाता है।

फेरिक क्लोराइड दबाइयों में कथाय (astringent), टिक्चर के रूप में पूर्तिरोधी (antiseptic) लिकर तथा आयरन-विलसरीन के रूप में इस्तेमाल किया जाता है। यह Fe(OH)3 बनाता है जो रंगाई में मह्स्वपूर्ण रंगबंधक के रूप में कार्य करता है। व्लॉक निर्माता कॉपर तथा सिल्वर जैसे धानुओं पर निक्षारण (etching) करने के लिए फेरिक क्लोराइड का सान्द्र विलयन उपयोग करते हैं। फेरिक आयनों की आंवसीकरण किया के कारण ऐसा होता है।

$$2Fe^{2+}(aq) + Cu(s) \longrightarrow 2Fe^{2+}(aq) + Cu^{2+}(aq)$$

 $Fe^{2+}(aq) + Ag(s) \longrightarrow Fe^{2+}(aq) + Ag^{+}(aq)$

पोर्टेशियम फेरोसायनाइड $[K_4Fe(CN)_6]$: यह बहुत ही स्थायी संकर यौगिक है। यह फेरिक फेरोसायनाइड का गहरा नीला अवसेप बनाने के लिए फेरिक लवणों के साथ अभिक्रिया करता है। इस गहरे नील अवसेप को प्रशियन क्लू (Prussian blue) कहते हैं।

$$4Fe^{n\alpha} + 3[Fe(CN)_6]^{4-} \longrightarrow Fe_4[Fe(CN)_6]_3$$

$$\hat{\Phi}(Te^{n\alpha} + \hat{\Phi}(Te^{n\alpha} +$$

पोटैशियम फेरोसायनाइड को Cl_2 , O_3 या $KMnO_4$ के द्वारा पोटैशियम फेरोसायनाइड में श्रॉक्सीकृत किया जा सकता है।

$$2[Fe(CN)_6]^{4-} + Cl_2 \longrightarrow 2[Fe(CN)_6]^{3-} + 2Cl^{-}$$

14,7-5 श्रायरन का निक्चेष्टकरण

सांद्र या सधूम नाइट्रिक श्रम्ल जैसे शक्तिणाली श्रांवसीकरक, श्रायरन या कुछ अन्य धातुओं पर अगंबसाइड की एक पत्रली. अद्व्य तथा अविलेय अधिय फिल्म बनाते हैं। इस किया को निक्चेब्टकरण या तिरिक्षण (passivation) कहते हैं। निक्चेब्ट श्रायरन अम्लों के साथ श्रीभिक्षिया नहीं करता है तथा कांपर को कांपर लवणों से विस्थापित नहीं करता है। खंरीचकर, घिसकर या ठोक करके निक्चेब्टता नव्ट की जा सकती है। कोबाल्ट निक्चेब्टता नव्ट की जा सकती है। कोबाल्ट निक्चेब्टता नव्ट की जा सकती है।

14.7-6 हीमोग्लोबिन

ग्रायरन हमारे शरीर के लिए एक आवश्यक तत्व है। फिर भी, यदि मनुष्य के शरीर से समस्त आयरन पृथक कर लिया जाए, तो हम मुश्किल से इसके कुछ ही ग्राम प्राप्त कर सकते हैं। अधिकांशतः ग्रायरन रक्त में हीमोग्लोबिन के रूप में उपस्थित रहुता है जो शरीर में ग्रॉक्सीजन-वाहक के रूप में कार्य करता है। इस यौगिक में संकर-कार्बनिक अणु के केन्द्र पर ग्रायरन ग्रॉक्सीकरण अवस्था II में चार नाइट्रोजन परमाणुग्नों के साथ उप-सहमंग्रोजित रहता है। ग्रॉक्सीजन ग्रायरन परमाणु के द्वारा ग्रायंयुक्त रूप से बद्ध रहती है। यदि कॉर्बिसी-हीमोग्लोबिन बनाने के लिए CO

केन्द्रीय ग्रायरन परमाणु के साथ संलग्न होती है, तो रक्त में ग्रॉक्सीजन को संलग्न करने की क्षमता समाप्त हो जाती है तथा मनुष्य स्वासावरोधन (suffocation) के कारण मर जाता है। सायनाइड विषायण या सर्प के काटने पर मृत्यु होने में भी ऐसा ही होता है।

14.8 संक्षारण

इस प्रक्रम में उपयोगी घातु वातावरण के साथ रासायितक किया के कारण यौगिकों, सामान्यतया ऑक्साइडों के रूप में नव्ट हो जाते हैं। घानु सतह पर श्रसमान किया होने के कारण सतह विलकुल खुरदरी बन जाती है। आयरन के उदाहरण में, संक्षारण (corrosion) मोरचे (जंग) का रूप ले लेता है। जंग फेरिक ऑक्साइड का जल-योजित रूप, Fe₂O_{3-X}H₂O है। वायु में उपस्थित आईता, श्रांक्सीजन तथा कार्बन डाइश्रांक्साइड, सभी सामूहिक रूप में जंग लगने के लिए आवश्यक हैं। जब लोहे की कोई वस्तु वायु के सम्पर्क में होती है, तो उस पर जंग काफी श्रिष्टक लगता है। अत: हम देखते हैं कि लोहे की बनी जल की टंकियों में, जंग अधिकतर ऊपरी भाग की तरफ लगता है। जंग एक ऐसा यौगिक है जो चिपकता नहीं है। इस प्रकार निर्मित जंग सतह से अलग हो जाता है तथा आयरन की नई सतह जंग लगने के लिए उपलब्ध हो जाती है और इस पर जंग बढ़ने लगता है। जंग के लगने में घटित होने वाले विभिन्न रासायितक परिवर्नन निम्न चरणों में निष्पित किये जाते हैं:

- (i) $Fe \longrightarrow Fe^{2+} + 2e^{-}$
- (ii) $H^++e^-\rightarrow H$
 - (iii) $4H+O_2 \longrightarrow 2H_2O$
 - (iv) $2H \rightarrow H_{p}$
 - (v) $4Fe^{2+} + O_2 + 4H_2O -2Fe_2O_3 + 8H^2$
 - (vi) $Fe_2O_3 + xH_2O Fe_2O_3$. xH_2O

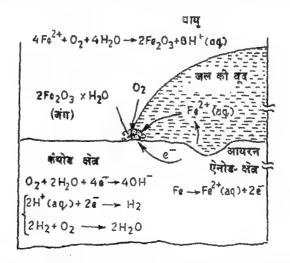
इन चरणों की शृंखला में, प्रथम चरण तब तक घटित नहीं होगा जब तक कि कोई इलेक्ट्रांन ग्राही निकट में उपलब्ध नहीं होता। अतः जल से तथा कार्बन डाइऑक्साइड के जलीय विलयन से H⁺ आयरन संक्षारण के लिए ग्रावश्यक हो जाते हैं। परमाणु हाइड्रोजन के निष्कासन के लिए तथा फेरस ग्रायरन को ग्रान्तिम फेरिक ग्रवस्था में ऑक्सीकृत करने के लिए आंक्सीजन आवश्यक है।

जंग लगना तथा अधिकांश दूसरे संक्षारण विद्युत-रासायनिक प्रकम (electro-chemical processes) हैं। जब कोई धातु अपने चारों स्रोर ऐसी कुछ स्पीशीजों को पाता है जिसको वह अपने इलेक्ट्रॉन दे सके, तब ये प्रकम घटित होते हैं। इन प्रकमों में अजुद्धियां तथा विकृतियां घातु सतहों पर सहायता करती हैं।

14.8-1 संकारण की रोकथाम

धातुओं की संक्षारण में रोक्तथाम करने के लिए अनेक प्रविधियां इस्तेमाल की जाती हैं। इनको ग्रागरन की जंग में रोक्तथाम करने के लिए प्रयुक्त प्रकर्मों के उदाहरण लेकर समझाया जा सकता है (चित्र 14.3)।

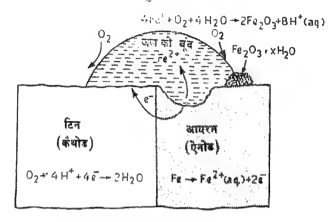
(i) रोधिका-रक्षण (Barrier Protection): आयरन तथा वायुमंडलीय वायु के बीच एक रोधिका-फिल्म वन जाती है। यह किसी तेल, पेंट या दूसरी धानु की एक ग्रभेद्य फिल्म हो सकती है जो स्वयं वायु द्वारा गंक्षारित नहीं होती है। धानु जैसे कोमियम, निकेल, टिन तथा कॉपर घानु दूसरी धानुओं पर कोटिंग करने के काम में आते हैं। गृह-स्वासिनी ग्रायरन की वस्तुओं को तेल से पेट करके रखती हैं। ग्रायरन की चादरों से बनी मोटर कार तथा बड़े-बड़े समुद्री जहाज भी पूर्णतया पेंट किये जाते हैं। आयरन की वस्तुएं कोमियम तथा निकेल से केवल सजावट के हेतु चमकदार बनाने के लिए ही विद्युत्-लेपित नहीं की जाती है बल्कि उनकी मुरक्षा के लिए भी ऐसा किया जाता है। यदि रक्षी फिल्म में कोई दरार या लरोंच लग जाती है, तो ग्रायरन को जंग लगना प्रारम्भ हो जाता है तथा रक्षी फिल्म के नीचे यह फैलने लगता है। फिल्म सतह से ग्रनग हो जाती है तथा वस्तु ग्रनावृत हो जाती है।



चित्र 14.3: संकारण तथा इससे बचाव (त्र) जल तथा वायु के सम्पर्क में आयरन का संकारण

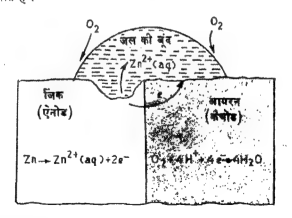
(ii) उत्सर्ग पक्षण (Sacrificial Protection): इस प्रक्रम में, आयरन की सतह को आयरन की सपेक्षा अधिक सिक्रय किसी धातु की परत से ढंका जाता है। ऐसा करने पर आयरन से इलेक्ट्रॉनों की क्षिति एक जाती है। अधिक सिक्रय धातु वरणात्मक रूप में इलेक्ट्रॉनों को खो देता है तथा आयिनक अवस्था में परिवर्तित हो जाता है। काफी समय बाद आक्छादी धातु घुल जाता है परम्तु जब तक यह

धातु वहां पर उपलब्ध रहता है, ग्रायरन की निकट की अनावृत सतह भी अभिश्विया नहीं करता है। इस प्रकार की रक्षी फिल्मों में खरौंचें कोई कृत्रभाव उत्पन्न नहीं करती हैं। इस तरह से ग्रायरन की



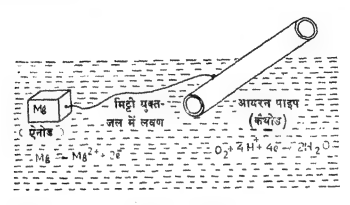
चित्र 14.3: (ब) दिन-फिल्म के द्वारा रोधिका-रक्षणा फिल्म उस समय तक प्रभावशाली होगी, जब तक वह नहीं टटती। श्रनायुत ग्रायरण की सतह पर जंग लगता है।

मतह को ढकने के लिए प्राय: प्रयुक्त होने वाला घानु जिंक है। ग्रायरन की सतह को जिंक से ढकने के प्रकम को निक्सितरण (यशद लेपन) कहते हैं। गैल्विनित (जस्तेदार) ग्रायरन की वादरे अपनी चमक वनाए रखती हैं। इसका कारण है कि वायु में उपस्थित आईता, श्रांक्सीजन तथा कार्बत डाइप्रांक्साइड के द्वारा जिंक फिल्म पर विसिक्ष जिंक कार्वोनेट, $ZnCO_3$, $Zn(OH)_2$, की एक रक्षी प्रदृश्य पतली फिल्म वनती है। जिंक, मैंग्नीसियम तथा ऐलुमिनियम के चूर्ण भी पेटों के साथ मिलाकर रक्षी परतों के रूप में लगाये जाते हैं।



चित्र 14.3: (स) जिंक फिल्म के द्वारा उत्सर्ग रक्षण (Sacrificial Protection). भ्रनावृत श्रापरनः की सतह पर भी जंग नहीं लगता है '

(iii) वेद्युत-रक्षण (Electrical Protection): जल के सम्पर्क में आयरन की सतह के अनावृत भाग को भी धन वेद्युत विभव प्रवान करके संरक्षित किया जा सकता है। यह इलेक्ट्रॉनों के त्यागने की प्रवृत्ति को रोकता है। मैग्नीसियम या जिंक के कैयोड आयरन की सतह में दृढ़ता से जमाए जाते हैं या निकट के अवमृदा (subsoil) जल में गाड़ दिये जाते हैं।



चित्र 14.3: पृथ्वी के अंदर गाड़े गये आयरन पाइपों का वैद्युत-रक्षण

(iv) जंग-प्रतिरोधी विलयनों के उपयोग द्वारा: ये झारीय फाँस्फेट तथा झारीय क्रोमेट विलयन हैं। इन विलयनों के झारीय स्वभाव के कारण H ग्रायन प्राप्त नहीं होते हैं। फाँस्फेट में प्रायरन फाँस्फेट की रक्षी अविलेय चिपकने वाली फिल्म को निक्षेपित करने की प्रवृत्ति होती है। जंग-प्रतिरोधी (anti-rust) विलयन कार-विकिरकों (रेडियेटरों) में, इंजन के ग्रायरन भागों को जंग लगने से रोकने के लिए इस्तेमाल किये जाते हैं।

14.9 कॉपर ग्रुप के धातु

इस ग्रुप में कांपर, मिल्बर तथा स्वणं महत्वपूणं धातु हैं। इन धातुओं को सामूहिक रूप से मुद्रा धातु (coinage metals) कहते हैं यद्यपि भारत सिहत ग्रधिकांश देशों ने इनका श्रव यह उपयोग छोड़ दिया है। हमारी मुद्रा अब ऐलुमिनियम तथा निकेल धातुओं पर आधारित है। कांपर ग्रुप के सभी धातु प्रकृति में मुक्त अवस्था में तथा यौगिकों के रूप में भी पाये जाते हैं। कांपर को सल्फाइड तथा ग्रांक्माइड श्रयस्कों से निष्किपत किया जाता है। प्राकृत सिल्वर श्रव श्रपेक्षाकृत दुर्लभ है तथा अधिकांश सिल्वर को सिल्वर कलोराइड (हार्न सिल्वर) तथा सिल्वर सल्फाइड (आर्जेन्टाइट या सिल्वर क्लान्स) अयस्कों से प्राप्त किया जाता है। स्वणं अब भी श्रधिकतर प्राकृत अवस्था में खानों से निकाला जाता है या कांपर तथा निकेल जैसे दूसरे धातुओं के वैद्युत-परिष्करण में ऐनोड पंक से पुन: प्राप्त किया जाता है। स्वणं का प्रकृति में पाये जाने वाला यौगिक स्वणं टैल्य्राइड (Au Te₃) है।

इन घातुओं के घातुकर्मों को पहले ही वर्णित किया जा चुका है (देखिए एकक 13)।

14.9-1 कापर, सिल्वर तथा स्वर्ण के गुण

तीनों घातु हाइड्रोजन की अपेक्षा कम अभिक्रियाशील हैं तथा ये हाइड्रोजन को ग्रम्ल, जल या क्षार से विस्थापित नहीं करते हैं। इन घातुओं की सामान्य अभिक्रियाशीलताएं Cu > Ag > Au कम में हैं। स्वर्ण काफी भन्-अभिक्रियाशील है तथा उत्कृष्ट घातु के रूप में किया करता है। स्वर्ण ऑक्सीकारक अम्लों के साथ भी अभिक्रिया नहीं करता है जो कांपर तथा सिल्वर के साथ ग्रभिक्रिया करके उनको घोल लेते हैं।

(i) वाय का प्रभाव: सामान्य वायु का इन घात्ओं में से किसी पर भी कोई प्रभाव नहीं होता है परन्तु वायु में गर्म करने पर, केवल काँपर वायु से अभिकिया करके काँपर बाक्साइड बनाता है।

(ii) जल की किया: सामान्य अवस्था में इन घातुओं की जल के साथ कोई किया नहीं होती है। दवेत तत्त ताप पर कॉपर भाप को वियोजित करता है।

$$2Cu + H_2O \rightleftharpoons Cu_2O + H_2$$

(iii) ग्रम्लों की किया: सामान्यतया आंवसी-अम्ल (हाइड्रिसड) तथा तनु H_2SO_4 चुली ऑक्सीजन की अनुपहियित में इन घातुओं के साथ कोई किया नहीं करते हैं। कॉपर ग्रॉक्सीजन की उपस्थिति में तनु H_2SO_4 तथा ग्रॉक्सी-अम्लों के साथ अभिक्रिया करता है।

$$2C_u+2H_2SO_4+O_2---\rightarrow 2CuSO_4+2H_2O$$

 $2C_u+4HCl+O_2---\rightarrow 2CuCl_2+2H_2O$

सिल्वर तथा स्वर्ण इन परिस्थितियों में भी अभिकिया नहीं करते हैं। गर्म सांद्र सल्प्यूरिक अम्ल कॉपर तथा सिल्वर को घोल लेता है, परन्तु स्वर्ण को नहीं।

$$H_2SO_4\equiv H_2O+SO_2+[O]$$

गर्म करने पर
$$2Ag+[O]+H_2SO_4----Ag_2SO_4+H_2O$$

्रात्त (सर्वारक प्रमानकांपर सथा निल्यर के साथ अभिक्रिया **करके नाइट्रिक श्रॉक्साइड बनाता** विस्तारक स्वर्णक सम्बन्धानुक्षीत्रन पाउश्वासिसाइड देता है ।

2HNO₃ (FI)=H₂O+2NO+3[O]
2HNO₃ (FII)=H₂O+2NO₂+[O]

$$C_0 + \{O\} + 2HNO_3 - \longrightarrow C_0(NO_3)_2 + H_2O$$

 $2A_3 + \{O\} + 2HNO_3 - \longrightarrow 2A_2NO_3 + H_2O$

ार्ध लग्दरान में पंचितिया करके क्लोरीआंरिक अस्त बनाता है।

- (39) क्षारों को किया: क्षार इन धानुओं के साथ अभिकिया नहीं करते हैं तथा इसीलिए कि अप क्षिण किया क्षा की बनी कुमिबलों में संगलित किये जाते हैं।
- (v) हाइड्रोजन सल्फाइड की किया: कॉपर तथा सिल्वर, हाइड्रोजन सल्फाइड या वायु में व्यांत्यत माइड की पहल मात्रा, या सरूपर युवत लाद्य पदार्थों के साथ श्रीभिक्रिया करके अपने-श्रपने कालावा लगावा लगावा लगावा है। HaS के द्वारा यह किया इसलिये प्रेरित होती है कि धातु के सल्फाइड, साल्यायन सल्फाइड से श्रीधक स्थायी हैं।
- (त) विस्थापन ग्रिभिक्तियाएँ: कॉपर सिल्बर तथा स्वर्ण को उनके लवणों के विलयनों से िस्माधित कर सकता है। फिल्बर स्वर्ण को विस्थापित कर सकता है, परन्तु स्वर्ण सबसे कम अभिने सामीन होने के कारण विस्थापन ग्रिभिक्त्याओं में भाग नहीं लेता है।
- (अय कोर्ट फोटोग्राफ स्वर्ण क्लोराइड के विलयन में डुवाया जाता है, तो वह स्वर्ण का रंग अ असे हैं. परस्तु कांपर क्लोराइड के विलयन में डुवाने पर इसके अपने रंग में कोई परिवर्तन नहीं कोरा । समकाइए ।)
 - (১৪) श्रमोनिया की किया: काँपर वायु की उपस्थिति में श्रमोनिया के जलीय विलयन में ্লান গত্ৰ পতি रंग का विलयन बनाता है।

$$2Cu + 8NH_3 + 2H_2O + O_2 - \longrightarrow 2[Cu(NH_3)_4]^+(OH^-)_2$$

ममोनिया का मिल्वर तथा स्वर्ण पर कोई प्रभाव नहीं होता है।

(viii) ग्रोजोन की किया: ओजोन कॉपर तथा सिल्बर की सतहों को ग्रांक्सीकृत कर देती है परस्तु स्वर्ण को मिलन नहीं करती।

$$Cu+O_3-\longrightarrow CuO+O_2$$
 $2Ag+O_3-\longrightarrow Ag_2O+O_2$
 $Ag_2O+O_3-\longrightarrow 2Ag+O_2$

$$(काला)$$
 $2O_3+(Au)_2-\longrightarrow 3O_2+(Au)$

14.9-2 कॉपर युप के धातुम्रों के उपयोग

कॉपर मुख्यतया वैद्युत-तंत्रों (यूनिटों) में तार के रूप में उपयोग किया जाता है। इसका कारण है कि शुद्ध कॉपर विद्युत का अच्छा चालक है। कॉपर अनेक महत्वपूर्ण मिश्र धानु बनाता है (सारणी 14.7) जो कठोर, लगिष्णु संक्षारण-प्रतिरोधी, ऊष्मा के सुचालक तथा रंग में स्वर्ण के सवृश होते हैं। कॉपर अधिक क्रियाशील धानुओं को ढकने के लिए उपयोग किया जाता है क्योंकि कॉपर पर कॉपर ऑक्साइड की एक पतली चिपचिषी परत बन जाती है जो धानु को मौसम के प्रभावों से अधिक क्षति-ग्रस्त होने से बचाती है।

सिल्वर जवाहरात में तथा सम्पत्ति के रूप में उपयोग की जाती है। यह चिनगारी प्लगों (sparking plugs) में इस्तेमाल की जाती है क्योंकि यह बायु में गर्म करने पर श्रांक्सीकृत नहीं होती है। सिल्वर के लवण फ़ोटोग्राफी में तथा सिल्वर के साथ विद्युत-लेपन में उपयोग किये जाते हैं।

स्वर्ण का उपयोग मुख्यतया अवाह्ररात में तथा सम्पति के रूप में किया जाता है। स्वर्ण के निलम्बन (suspensions) गल्बनामांटरों में उपयाग किये जाते ह क्यों कि इसके बहुत पतले तार खींचे जा सकते ह तथा यह विद्युत का बहुत ग्रच्छा चालक है। प्राचीन समय से ही स्वर्ण-पन्नी मन्दिरों की गुम्बजों का दकने के लिए इस्तमाल की जा रही है क्यों कि स्वर्ण बायुमडलीय प्रभावों द्वारा प्रभावित या संक्षारिस नहीं हाता है।

स्वर्ण मुद्रांकित ट्कड़ों के रूप में बेचा जाता है जिनको स्वर्ण बिस्कुट कहते हैं। स्वर्ण की शुद्धता कैरट पैमाने पर बताई जाती है। शुद्ध धातु 24 कैरट होता है। भारत में जेवरों के लिए प्रायः 22 कैरट स्वर्ण प्रयुक्त होता है जिसमें स्वर्ण का 22 भाग तथा मिश्रधातु बनाने वाले धातु जैसे कॉपर या सिस्वर का 2 भाग होता है।

रसायन विज्ञान

सारणी 14.7

कॉपर के मिश्र धातु

मिश्र घानु	ग्रवययों की प्रतिशतता	उपयोग
पीतल	Cu-=60 Zn-=40	बर्तन तथा कारतूर्सों की टोपियों को बनाने के लिए
कांसा	Cu=90 Sn=10	नियंत्रण बाल्व व मूर्तियों को बनाने के निए
ऐल्पिनियम कांसा	Cu=90 Al=10	पेन्टों के लिए सुनहरे पाउडर के रूप में तथा सस्ते जैवरों के लिए
फॉस्फार कांसा	Cu=95 Sn=4.8 P=0.2	वैद्युत यंत्रों में कमानियों तथा तंतुग्रों को बनाने के लिए
बेल घातु (घंटा घातु)	Cu==80 Sn==20	घंटों को बनाने के लिए
गन-धानु	Cu=88 Sn=10 Zn=2	गीयरों तथा वेयरिंगों को बनाने के लिए
जमैन सिल्बर	Cu = 25-50 Zn = 25-35 Ni = 10-35	बर्तनों, प्रतिरोघ तारों को बनाने के लिए ्

14.10 कॉपर के यौगिक

कॉपर, क्यूप्रस तथा क्यूप्रिक दो प्रकार के यौगिक बनाता है जिनमें कापर की आक्सीकरण अवस्था कमण: 1 तथा 12 होती है। क्यूप्रस यौगिक केवल अविलेय अवस्था में ही स्थायी होते हैं। विलयन में क्यूप्रस आयनों का सहज ही कॉपर तथा क्यूप्रक आयनों में असमानुपातन (disproportionation) हो जाता है।

क्यूप्रस यौगिक उच्च सांद्रता के हैलाइडों, सायनाइडों तथा ग्रमोनिया विलयनी के साथ संकर बना करके स्थायीकृत किये जा सकते हैं।

$$CuCl+3Cl^{-} \rightarrow [CuCl_{4}]^{3-}$$

$$CuCN+CN^{-} \rightarrow [Cu(CN)_{2}]^{-}$$

$$CuCl+2NH_{3-} \rightarrow [CuI(NH_{3})_{2}]Cl$$

किमी आयोजाइट विलयन को नयूप्रिक लवण (जैसे कॉपर सल्फेट) के साथ मिलाने पर नयूप्रस आयोजाइट अवक्षेपित हो जाता है।

$$2Cu^{a+}+4I^{-}\longrightarrow 2CuI+1_{a}$$

क्षायोडीन परिमाणारमक रूप से मुक्त होती है तथा किसी विलयन में क्यूप्रिक लवण के आकलन के लिए प्रयुक्त की जाती है।

कॉपर का सबसे अधिक सामान्य योगिक कॉपर सल्फेट हैं। यह व्यापारिक रूप से नील-काचर (blue vitriol) या नीला थोया या त्तिया ($CuSO_4.5H_2O$) कहलाता है । पैन्टाहाइड्रेट किस्टल बहुत ही स्थायी हैं परन्तु वे अधिक शुक्त वायु में उत्फुल्ल हो जाते हैं। निर्जलीकरण करने पर $CuSO_4.3H_2O.CuSO_4.H_2O$ तथा निर्जल $CuSO_3$ के किस्टल प्राप्त होते हैं। निर्जल कॉपर सल्फेट क्वेत रंग का होता है। यह आईता के लिए सुग्राहो परीक्षण के रूप में इस्तेमाल किया जाता है क्योंकि भाईता के सम्पर्क में ग्राने पर यह नीले रंग में परिवर्तित हो जाता है। काफ़ी अधिक गर्म करने पर कॉपर सल्फेट विघटित हो जाता है।

जलीय विलयनो में क्यूप्रिक श्रायन $[Cu(H_2O)_4]^{2+}$ श्रायनों के बनने के कारण नीला रंग देते हैं । क्यूप्रिक लवण विलयन अमोनिया के साथ गहरा नीला रंग देता है जो $[Cu(NH_3)_4]^{2+}$ आयनों के बनने के कारण होता है ।

वांडिग्रिस बेसिक कॉपर ऐसीटेट Cu(CH3COO)2.Cu(OH)2 होता है।

कवकनाशी. बोदों मिश्रण (Bordeaux mixture) काँपर सल्फोट तथा चूने के पानी का मिश्रण होता है।

14.11 सिल्बर के यौगिक

सिल्बर का सबसे ग्रधिक सामान्य यौगिक सिल्बर नाइट्रेट (AgNO₃) है। इसको क्रिभी-कभी संगलित सिल्बर नाइट्रेट (लूनर कास्टिक) भी कहते है। यह स्वर्ण-परिष्करणशालाओं से उपोत्पाद के रूप में प्राप्त होता है जहाँ ग्रशुद्ध स्वर्ण पृथकन-प्रक्रम (parting process) द्वारा परिष्कृत किया जाता है। अग्रुद्ध स्वर्ण भा नाइट्रिक ग्रम्ल के साथ ग्रभिकिया नहीं करता है। इसको सर्वप्रथम सिल्बर के साथ ग्रभि करते है। सिल्बर तथा कांपर जैसी ग्रन्य ग्रशुद्धिया घुल जाती है तथा स्वर्ण सुक्षम-विभाजित ग्रवस्था में करते है। सिल्बर तथा कांपर जैसी ग्रन्य ग्रशुद्धिया घुल जाती है तथा स्वर्ण सुक्षम-विभाजित ग्रवस्था में बच रहता है। सिल्बर तथा कांपर जैसी ग्रन्य ग्रशुद्धिया घुल जाती है तथा स्वर्ण सुक्षम-विभाजित ग्रवस्था में बच रहता है। स्वर्ण को बटनों के रूप में प्राप्त करने के लिए प्राप्त चूर्ण को पिष्काया जाता है। इस रूप में निर्मित स्वर्ण व्यापारिक रूप से विदुर कहलाता है। सिल्बर नाइट्रेंट का किस्टलन किया जाता है या कांपर का खिलनों के साथ ग्रामिकया कराकर क सिल्बर में पुन:रूपान्तरित कर लिया जाता है।

व्यापारिक सिल्वर नाइट्रेट के किस्टलों में कॉपर नाइट्रेट की श्रशुद्धि होती है। इन किस्टलों को सावधानीपूर्वक गर्म करने पर, कॉपर नाइट्रेट जा श्रधिक आसानी से वियोजित हो जाता है, C_{IIO} बनाता है। C_{IIO} श्रविलेय होने के कारण, विलेय A_{gNO_3} से पृथक कर लिया जाता है। सिल्वर नाइट्रेट गर्म करने पर निम्न प्रकार वियोजित होता है:

सिल्वर नाइट्रेट के कारीय विलयन का फॉर्मेलिडिहाइड या सोडियम पोटैशियम टाट्रेंट के सदृश कार्बेनिक अपचायकों के साथ अपन्यन करने पर सिल्वर दर्पण बनता है।

सिल्बर नाइट्रेट विलयन अनेक ऋणायनों के साथ अभिक्रिया करके उनके अवक्षेप बनाता है। ये अभिक्रियाएँ इन ऋणायनों के परीक्षणों के रूप में प्रयुक्त की जाती हैं।

$$Ag^{+}+Cl^{-}\longrightarrow AgCl$$
 (श्वेत, $NH_{4}OH$ में विलेय)
 $Ag^{+}+Br^{-}\longrightarrow AgBr$ (इल्का पीला, $NH_{4}OH$ में ग्रल्प विलेय)
 $Ag^{+}+l^{-}\longrightarrow AgI$ (पीला, $NH_{4}OH$ में ग्रविलेय)
 $2Ag^{+}+CrO^{-2}_{4}\longrightarrow Ag_{2}CrO_{4}$ (इंट जैसा लाल)
 $3Ag^{+}+PO_{4}^{5}\longrightarrow Ag_{5}PO_{4}$ (पीला)
 $2Ag^{+}+S^{2}\longrightarrow Ag_{5}S$ (काला)

संक्रमण या सन्दर्शक तत्व

मित्वर नाइट्रेट सिस्वर का सबसे सम्ता लवण होने के कारण सिख्यर के स्पर्क रहे हैं। विद्वार करने के लिए प्रारंभिक पदार्थ के रूप में उपयोग किया जाता है। यह सिख्यर के रूप सिल्पर के रूप सिल्पर के स्था सिलाकर में, सिल्वर-वर्षणों के बनाने में तथा बस्तों के लिए विद्वर प्रवार के रूप में रोगाणुनाज्ञी, आँगों की बीम रियों में लेपन के रूप में तथा हैलाइडों को आति लिस करते के उप में इस्तेमाल किया जाता है।

सिल्बर के प्रस्य योगिक सिल्बर हैलाइड है। सिल्बर पलुप्रोगाइड जल में किएक (१०००) हैलाइड बिलाइड बिलाइड कि प्राथित हैलाइडों का उपयोग फोटोग्राफी में हीला है (पण्डिक १०००) कि विकास है प्राथित है तथा सोडियम धायोसल्फेट के बिलाइडों के कि विकास के प्रति गयेदनशील होते है तथा सोडियम धायोसल्फेट के बिलाइडों के कि विकास के प्रति गयेदनशील होते है तथा सोडियम धायोसल्फेट के बिलाइडों के कि विकास के प्रति के कि विकास के कि वितास के कि विकास के कि वितास के कि विकास क

AgBr
$$+$$
 2S₂O₃ \longrightarrow [Ag(S₂O₃)₂] \longrightarrow + Br \longrightarrow शार \longrightarrow C₀H₄(OH)₂ + 2AgBr \longrightarrow C₀H₄O₂ + 2Ag + 2HBr हाइड्रोनिवनान पमं करने पर \longrightarrow 4 AgCl + 2Na₂CO₃ \longrightarrow 4 Ag + 4 NaCl + 2CO₂ + O₂ 2 AgCl + Zn \longrightarrow 2 Ag + ZnCl₂

14.12 फोटोग्राफी

प्रकाश प्रतिबिक्यों का उपयोग करके चित्रों को उत्पन्न करने के प्रक्रम की फोटीग्राफी कहा है। यह प्रकाश के प्रति सिन्दर हैलाइडो, मुख्यतया AgBr की मुग्राहीता पर आधारित है। किसी फोटीग्राफ को प्राप्त करने के लिए विभिन्न चरणों को निम्न प्रकार वर्णित किया गया है।

- (i) सुप्राही प्लेट या फिल्म को तैयार करनाः जिलेटिन निलयन मे, AgBr के पायन को किसी पारदर्शक फिल्म या कांच की प्लेट पर एक समान रूप से निलेपित किया जाता है। यह प्रकम किसी अंधेरे कमरे में किया जाता है।
- (ii) प्रकाश प्रतिविश्व के लिए उच्छादन: यह किसी कैमरे में सुग्राही फिल्म का धारण करके किया जाता है। शटर (कपोट) को केवल क्षण भर के लिए खोलने पर, बस्तु का प्रतिविश्व भुसही छेट पर पड़ता है। पायस के उन भागों में जिन पर प्रकाश गिरता है, एक ग्रदृश्य परिवर्तन होता है।

$$Br^-+$$
 फोटॉन $\longrightarrow e^-+Br$ (जिलेटिन पर ग्रधिकोषित हो जाता है) $Ag^++e^-\longrightarrow Ag$

इस प्रकार वने सिल्वर परमाणुत्रों की संख्या प्लेट हारा प्राप्त फीटाँनों की संख्या के समानुपाती होती है, परन्तु वे इतने थोड़े होते हैं कि दिखाई नहीं देते। फिल्म पर प्रतिबिम्ब प्रसुप्त या गुप्त रहता है। परन्तु, इस चरण में बने सिल्वर परमाणु डेवेलपन चरण (development step) की उत्प्रेरित करते हैं।

(iii) प्रतिबिन्स का डेवेलपन: उच्छादित फिल्म किसी अपचायक दव में से गुजारी जाती है जिसमें किताल का सारीय विलयन (हाइड्रोविवनोन), धानु या ऐमिडॉल होते हैं। सिल्वर बोमाइड की और मात्रा उन क्षेत्रों में अपिवत होकर काला सिल्वर बनाती है जो प्रकाश की तीव्रता के अनुपात में प्रकाश के प्रति उच्छादित होते हैं। प्रतिविन्ध को बांखित दृष्यता प्राप्त करने के लिए, द्रव में किया केवल उचित ग्रावश्यक समय तक ही कराई जाती है। चूंकि फिल्म पर अन-अभिकियित AgBr भी उपस्थित होता है, अत: यह चरण चित्र को सामान्य रूप से काले होने से रोकने के लिए अंघरे में किया जाता है।

$$2AgBr + C_0H_4(OH)_2 \xrightarrow{(Ag) + OH^-} 2Ag + 2HBr + C_0H_4O_2$$

इस चरण में प्रतिविश्व को दृश्य बनाया जाता है। परन्तु, चित्र के सबसे अधिक चमकदार भाग इस चित्र में सबसे अधिक काले दिलाई देते हैं। उदाहरणार्थ, किसी मनुष्य का चेहरा गहरे रंग का दिलाई देगा तथा उसके बाल भूसर रंग के दिलाई देगे। छायाओं के उत्क्रमण के कारण, डेवेलप या व्यक्त चित्र (developed picture) को निगेटिव कहते हैं।

(iii) निगेटिव चित्र का स्थायीकरण : इसके बाद फिल्म को सोडियम थायोसल्फेट विलयन के द्रव में से गुजारा जाता है। फोटोग्राफर इस पदार्थ को हाइपो (hypo) कहते हैं। यह चरण भी अंभेरे में ही किया भाता है। यहां, AgBr नो अभी तक फिल्म पर बचा रहता है, थायोसल्फेट चिलयन के साथ रासायनिक भ्रभिक्षिमा करके घुल जाता है।

$$AgBr + 2S_2O_2^2 \longrightarrow [Ag(S_2O_2)_2]^2 + Br$$

क्योंकि फिल्म में अब कोई और अन्-अभिकृत AgBr विद्यमान नहीं होता, अतः अब फिल्म को बौर अंघेरे में रखना आवश्यक नहीं है।

(iv) पॉजिटिव चित्रों का छापता: निगेटिव फिल्म को छापने (प्रिटिन्ग आउट) के ब्रोमाइट पत्र या इसरी सुप्राही फिल्म के सम्पर्क में रखा जाता है। केवल कुछ ही क्षणों के लिए इस पर निगेटिव फिल्म में से होकर प्रकाश चमकाया जाता है। पॉजिटिव प्रतिबिम्ब जो वस्तु की छाया के अनुरूप होता है, प्राप्त करने के लिए उच्छादित पत्र या फिल्म को पुन; डेवेलपन तथा स्थायीकरण चरणों में से होकर जाना होता है। इससे क्रूप्ण-दवेत चित्र मिलता है।

- (v) निगोटन उरकमण: पांजिटिन चित्रों को प्राप्त करने की यह एक नैकल्पिक विधि है। इसको स्थायीकरण चरण से पूर्व किया जाता है। इस चरण में डेनेलप निगेटिन चित्र अस्तीय आंक्सीकारक के साथ अजिक्ति करता है जा अनावृत AgBr को प्रभावित किये विना सिल्बर परमाणु के काले निक्षप का घाल लता है। इस प्रकार निगोटन की छायाओं के अनुसार सम्पूर्ण फ़िल्म पर AgBr परिवर्ती सधनता से विध्यमान होगा। अब आगे फिल्म को सीधे ही कुछ समय के लिए प्रकाश से उच्छादित किया जाता है। इसके बाद यह अंघर में डेनेलप की जाती है तथा इसका स्थायीकरण किया जाता है। इस प्रकार हम प्रारम्भिक फिल्म पर पांजिटिन चित्र प्राप्त करते है। यह पारदशंक चित्र हाता है। यह प्रकार स्लाइडों के बनाने के लिए उपयोग किया जाता है।
- (iii) छविकरण (Toning): इस चरण में किसी फ़ोटोग्राफ की छाया को फोटोग्राफ में सिल्यर के आंशिक प्रतिस्थापन द्वारा परिवर्तित की जाती है। साधारणतया निम्न प्रक्रियाएं उपयोग की जाती है।
- (म्र) स्वर्णं छविकरण: सोडियम टेट्राक्लोरोआरिट (III) का तनु विलयन फोटोग्राफ की सतह पर लगाया जाता है। पूष्ठ-स्तर में कुछ सिल्वर स्वर्णं द्वारा प्रतिस्थापित की जाती है तथा चित्र स्वर्णम छटा प्रहुण कर लेता है

$$Na[AuCl_4] + 3Ag \longrightarrow NaCl + 3AgCl + Au$$

(ब) प्लैटिनम छिवकरण: पोटैशियम हेक्साक्लोरोप्लैटिनेट (IV) का तनु विलयन फोटोग्राफ की सतह पर लगाया जाता है। सिल्वर की कुछ मात्रा को प्लैटिनम द्वारा प्रतिस्थापन करने से फोटोग्राफ पर चमकदार घूसर छवि बन जाती है।

$$K_2[PtCl_6] + 4Ag \longrightarrow 2KCl + 4AgCl + Pt$$

- (स) सल्फर छविकरण: किसी फोटोग्राफ को सल्फर के कोलॉइडी विलयन के साथ श्रमिकिया कराने पर कुछ सिल्बर $Ag_{g}S$ में बदल जाती है तथा चित्र सीपिया (sepia) छवि प्राप्त कर लेता है।
- (द) नील छविकरण : जब कोई फोटोग्राफ $FeCl_3$ तथा $K_3[Fe(CN)_6]$ के मिश्रित विलयन के साथ ग्रिभिश्रमा करता है, तो कुछ सिल्वर नीले रंग के फेरोफेरीसायनाइड, $Fe_3[Fe(CN)_6]_2$ द्वारा प्रतिस्थापित हो जाती है।

$$Ag + Fe^{3+} + CI^{-} \longrightarrow AgCl + Fe^{3+}$$

$$3Fe^{2+} + 2[Fe(CN)_6]^{3-} \longrightarrow Fe_3[Fe(CN)_6]_2$$

(य) रंजक छविकरण: किसी कृष्ण-श्वेत फोटोग्राफ को रंजित करके या पेंट करके इसकी भीर भी प्रिय छाया प्राप्त की जा सकती है। जिलेटिन ग्रासानी से रंगीन पदार्थों को ग्राकवित करती है।

1413 हर्नेन

पतन्तु को विकर्ता सत्त्वी को समान रथ में घषित कांच की प्लंटी पर निक्षेपित करके दर्पण बनाये जाने हैं। किसी दर्पण का बनाने में निभव नरण सम्मिलित हैं।

- (1) कांच की एउट को तथार करना: गेल्लन गिल (रोलिंग मिल) से भेजी गई कांच की एनेर पुण्तियर समयार तथा जिल्ली नहीं होती है। उपेण बनाने के लिए, प्लेट को किसी समतल पुष्ठ पर दीनिज रूप से उसा जाता है तथा मानेन पीने हुए पाउटर से धिम कर चमकाया जाता है। इसके बाद इसको फिला ने काटकर ठीक किया जाता है अर्थान् सरामा जाता है तथा प्लेट को किसी गर्म स्थान पर सपाट रूपा जाता है।
- (ii) रजतन विलयन (silvering solution) का विरचन : 20 प्रा AgNO3 को लगभग 150 मिली जल में घाला जाता है। उसमें यमोनिया विलयन उस समय तक डाला जाता है जब तक कि ग्रुष्ट में बना हुआ भूरे रंग का जबकीय हिलाने में ठीक-ठीक पुन: घुल जाय। इस विलयन को 300 मिली तक बना लिया जाता है। उपयोग करने से ठीक पूर्व, इसकी सीडियम पोटैशियम टार्टेंट (रोशेल लवण), अनुकीस था फॉर्मेलिडिहाडड जैसे किसी मंद्र अपचायक के साथ मिलाया जाता है।
- (iii) वर्षणीकरण (Mirroring): प्लंट की समान रूप से ढकने के लिए इस पर मिश्रित रजनन-बिलयन छाला जाता है तथा कांच की प्लंट पर इस्ट मोटाई की सिल्बर फिल्म बनाने के लिए इसको काफी अधिक समय तक रहा। रहने दिया जाता है। इसके बाद विलयन को प्लंट से अलग कर दिया जाता है तथा प्लंट को धीया जाता है।
- (iv) सेंकना (Baking): वयोकि सिल्बर फिल्म बहुत पतली होती है तथा आसानी से खरोंची जा समती है, अनः इसको कोपर की पर्याप्त मात्रा में विश्वतन्त्रपन करके बचाया जा सकता है। सस्ते वर्षणों के लिए आवरण-परत को निक्षेपित करने के यजाए मिनियम (red lead) का लेपन किया जाता है।

इस प्रक्रम से बनाये जाने वाल वर्षण के पिछले भाग पर पाँलिश होती है। इवेस धातु प्लेटों के अग्र पृष्टों का धर्षण द्वारा चिकला बना कर के अग्र भाग पर पाँलिश युक्त दर्षण प्राप्त किये जाते हैं।

14.14 जिंक ग्रुप के धातु तथा धौगिक

जिक, कैडिमियम तथा मकरी इस ग्रुप के तीन धातु हैं। उनका इलेक्ट्रॉनिक वित्यास, $(n-1)d^{10}$, ns^2 होता है। अतः उनकी उलेक्ट्रॉनिक मंदचना में कोई अपूर्ण रूप से भरा हुआ या रिक्त आन्तरिक कोश कक्षक नहीं होते हैं। उनके रासायनिक संयोजन की मुख्य विधि में केवल ns^2 इलेक्ट्रॉन ही भाग लेते हैं। ये इसेक्ट्रॉन उन परमाणुओं या समृहों को दिये जा सकते हैं जो इलेक्ट्रॉन

प्रहणहुँकरते हैं। इसी विशेषता के कारण जिंक तथा कैडिमियम यानु मैग्नीसियम के माथ यहन ममानका प्रदर्शित करते हैं, यद्यपि मैग्नीसियम की अपेक्षा वे बहुत कम अभिकियाजील हैं। उनकी अभिकियाजीलताएं निम्न कम में घटती हुई दिन्बाई गई है: Hg < Cd < Zn। मर्करी में शृंखलन का गुण होता है तथा यह Hg^{2+} आयन बनाता है।

जिक तथा कैडिमियम नायु में कमका अपने-अपने व्यांक्साएडों की रक्षी-परत से एक जाते हैं। वायु में गर्म करने पर, वे जल करके आत्माइड बनाते हैं। मर्करी व्यवं ववधनांक (573के) के निकट लाल ऑक्साइड बनाता है। इससे अधिक गर्म करने पर अर्थात् 673 के नाप पर मर्करी ऑक्माइड बात संवसीजन में वियोजित हो जाता है। ये धातु हैलांजन तथा सहफर के साथ भी संयोग करने हैं। जिक तथा कैडिमियम तनु अम्लों के साथ अभिकिया करके उनसे हाइड्रोजन को विस्थापित करते हैं। मर्करी केवल ऑक्सीकारक अम्लों के साथ ही अभिकिया करता है। केवल जिक गर्म क्षारों के साथ अभिकिया करता है। केवल जिक गर्म क्षारों के साथ अभिकिया करने अविलेश जिकेट आयन बनाता है।

$Zn+2NaOH\longrightarrow Na_2ZnO_2+H_2$

इन धातुश्रों में दुर्बल धात्विक बन्धन होता है। फलतः, वे धातुओं के रूप में पूर्णतया वाष्पणील हैं। मर्करी सामान्य ताप पर द्रव है। मर्करी बाष्प भ्रत्यन्त विपेली होती है तथा अपनी आपेक्षिक स्रिश्वयाशीलता के कारण यह एक संचयी विष (cumulative poison) बनाती है। मर्करी जल में भ्रत्यविलेय है। इसी कारण मर्करी से खतरा बढ़ जाता है।

मर्करी के विलेय यौगिक ग्रत्यन्त विषेले होते हैं। कैलोमल $(H_{\mathbb{S}^2}Cl_2)$ के सदृश मरक्यूरस यौगिक मुख्यतया अपनी अत्यधिक अविलेयता के कारण विषेले नहीं होते हैं। मर्करी तथा जिक के अविलेय यौगिक रोगाणुनाशी के रूप में कार्य करते हैं। कैलोमल तथा जिकाइट (ZnO) तथा कैलेमाइन $(ZnCO_3)$ औषधीय मरहमों में उपयोग किये जाते हैं। मर्करी अपारदर्शक द्रव है जिसका धनत्व लगभग 13.6 ग्रा/सेमी 3 होता है। ग्रतः यह थर्मामीटरों एवं बैरोमीटरों में द्रव के रूप में बहुत उपयोगी है।

गैत्वनीकरण (यशद लेपन), ग्रायरन की चादरों को जिक से ढकने का एक प्रक्रम है। इस प्रक्रम में ग्रायरन की साफ प्लेटों को गलित जिंक में से होकर ले जाया जाता है ग्रीर जिंक की परत ग्रायरन पर बन जाती है।

दूसरे घातुओं के साथ मर्करी के मिश्रघातुओं को पारव धातुमिश्रण (श्रमलगम) कहते हैं। पारव घातुमिश्रण द्रव या ठोस रूप में हो सकते हैं। सोडियम का श्रमलगम शुद्ध सोडियम की प्रपेक्षा कम अभिक्रियाशील होता है (तनुता प्रभाव), जबकि ऐलुमिनियम का श्रमलगम ऐलुमिनियम की प्रपेक्षा काफी अधिक ग्रमिक्रियाशील होता है (बॉक्साइड की रक्षी परत की क्षति)।

लियोगीन एक ब्वेत वर्णक है जिसमें ZnS तथा BaSO, विचमान होते हैं । जिस फॉस्फेट दत-सिमेण्ट के रूप में उपराग किया जाता है सथा जिक-क्वोराइड की टांका लगाने में गालक (फ्लक्स) के रूप में इस्तेमान किया जाता है।

कैंडिंगियम सल्फाइड एक महत्वपूर्ण पीला वर्णक होता है।

मकरी मल्पाइड कार्व तथा लाव योगों र पीं में होता है। बाद वाले लाल सल्फाइड को सिन्दूर (vermilion) कहते है तथा यह भौरतों के लिए प्रसाधन-सामग्री की एक वस्तु है। मकरम्बज जो एक आयुर्विक औषधी है, उम्बंपातित मर्करी सल्फाइड है। जब मर्करी तथा सल्फर दोनों को परस्पर रगड़ा जाता है तो मर्करी बीध्न ही सल्कर के साथ अभिक्रिया कर तिती है। मर्करी वाष्प के द्वारा उत्पन्त विपाक्तन को रोकने के लिए, विषार हुए मर्करी के उपर सल्फर का पाउडर बुरका जाता है।

सिन्दूरी लास मर्थयूरिक आयोग्राइड (HgI_2), KI के विलयन में घुलकर K_2 [HgI_4] का एक रंगहीन द्रव बनाता है। पोर्टेशियम टेट्राआयोग्रामरक्यूरेट (II) का सारीय विलयन नेस्लर अभिकर्मक (nessler's reagent) कहलाता है। यह अभिकर्मक अमीनिया या अमीनियम लवणों के साथ भूरे रंग का विलयन या अवेशय बनाता है। यह बहुत ही सुग्राही परीक्षण है। मरक्यूरिक सायनेट, Hg (CNO)2 विस्फोटक पदार्थ है जिसको सकरी का फिल्मनेट कहते है।

सकरी का सबसे सस्ता यौगिक मण्डयूरिक वलोशहड, $HgCl_2$ है। यह आसानी से उर्ध्वपातित किया जा सकता है तथा यह कोरोसिव सब्लोमेट (corrosive sublimate) कह्लाता है।

प्रश्न

- 14.1 संक्रमण तत्व क्या हैं ? d-ब्लॉक तत्वों में कौन-से तत्व संक्रमण तत्व नहीं माने जाते है ?
- 14.2 मंक्रमण तत्वों का इलेक्ट्रॉनिक विन्याम किस प्रकार से निरूपक तत्वों के इलिक्ट्रॉनिक विन्यास से भिन्न है ?
- 14.3 संक्रमण तस्व आॅक्सीकरण अवस्थाओं में विविधता प्रदर्शित करते हैं। इसका क्या कारण है तथा यह विविधता किस प्रकार p-क्लॉक तस्बों द्वारा प्रदर्शित विविधता से भिन्न हैं?
- 14.4 लैंन्थेनम, La (परमाणु संख्या ⇒57) से प्रारम्भ होने वाली संक्रमण श्रोणी में, ग्रगले तत्व हैफनियम की परमाणु संख्या 72 है। परमाणुसंख्या में यह ग्रॉक्सलिक परिवर्तन क्यों होता है ?

- 14.5 Cr (4s¹ 3d⁵) तथा Cu (4s¹ 3d¹⁰) के असंगत इलेक्ट्रॉनिक विन्यास का स्पष्टीकरण आप किस प्रकार करेंगे ?
- 14.6 संक्रमण ग्रुप के घातु अपने इलेक्ट्रोड विभवों के अनुसार हाइड्रोजन से अधिक अभिक्रियाशील होने चाहिए। तब यह कैसे होता है कि उनमें से अधिकांश धातु तनु अम्लों से हाइड्रोजन विस्थापित नहीं करते हैं?
- 14.7 संक्रमण तत्व क्षीतज आवर्त में लम्बाई में, तथा उध्यधिर ग्रुप में नीचे की ग्रोर, समानताएं क्यों प्रविधित करते है ?
- 14.8 यनक मंक्रमण धातु उत्प्रेरक के रूप में कार्य करने हैं, ऐसा कैसे होता है ? उनके द्वारा उत्प्रेरित अभिक्रियाओं के कुछ जवाहरण बताइए।
- 14.9 निम्न शब्दों की व्यास्था कीजिए तथा चदाहरण देकर समफाइए: मंकर, संलग्नी, बहुदन्तुर (पॉलिडेन्टेट), समन्वय संस्था, किलेटन।
- 14-10 संक्रमण धातु आसानी से अन्तराधातुक मिश्र धातु बनाते हैं। इन धातुओं के कीन से गुण के कारण ऐसा होता है ?
- 14.11 संक्रमण धातु यौगिकों के अनुचुम्वकत्व तथा रंगों के लिए ग्राप किस प्रकार स्पष्टीकरण करेंगे ?
- 14.12 संक्रमण धातु श्रायनों द्वारा बने मंकरों के श्रनुप्रयोगों का वर्णन कीजिए।
- 14.13 प्रच्छादक क्या होता है ?
- 14-14 क्षारीय विलयनों में कोमेट तथा अम्लीय विलयनों में डाइक्रोमेट होते हैं, ऐसा किस प्रकार होता है ?
- 14.15 पोटैशियम डाइकोमेट विलयन द्वारा, श्रम्नीकृत फैरस सल्फट पोटैशियम श्रायोडाइड तथा सल्फर डाइऑक्साइड के विलयन, के श्रावसीकरण को समीकरणों द्वारा प्रदर्शित की जिए।
- 14.16 रासायनिक ज्वालामुखी पर संक्षिप्त टिप्पणी लिखिए।
- 14.17 पोर्टिशियम डाइकोमेट के विलयन में SO. गैस प्रवाहित करके कौम ऐलम बनाई जाती है। इसमें निहित समीकरणों को लिखिए।
- 14.18 जब एक विद्यार्थी ने प्रयोगशाला में $KMnO_4$ की तनु H_2SO_4 के बजाए सांद्र H_2SO_4 में घोलने का प्रयत्न किया, तो एक बड़ी दुर्धटना हुई । बताइए उसने क्या गलती की ?

- 14.19 अलब्ध अंदि में ब्टील (अपात) किस प्रकार प्राप्त किया जाता है, वर्णन कीजिए।
- 14.20 मिल रहीय क्या है ? लीन उदाहरण वीजिए।
- 14.2! शमन (बुभाना), पायन (पानी चहाना), अनीलीकरण प्रक्रमों का वर्णन कीजिए ।
- 14.22 नाउड़ेटो के लिए यलय-परीक्षण बताइए।
- 14.23 मीर लक्षण सभा फेरिक एकम के रासायनिक नाम तथा उपयोग बताइए।
- 14.24 (अ) निण्नेक्टकरण का क्या पर्थ है ? हम आयरन को किस प्रकार निश्नेष्ट चना सकते हैं नथा निश्नेष्ट ग्रायरन किस प्रकार ग्राभिक्रियाशील बनाया जा सकता है ?
 - (व) ऐलुमिनियम आंत्रसाइड की परत ऐलुमिनियम के लिए रक्षण के रूप में कार्य करती है परना आयरन आंत्रसाइड की परत आयरन की सुरक्षा नहीं कर सकती। इसका कारण समझाइए।
- 14.25 (ग्र) मंक्षारण तथा इसकी रोक-थाम पर एक निवन्ध लिखिए।
 - (ब) लोहे के छल्लों (बाबर) को (i) कॉयर प्लेटीं, तथा (ii) ऐलुमिनियम प्लेटों के सम्पर्क में उपयोग करने पर संक्षारण का प्रतिपादन की जिए।
- 14.26 व्यापारिक नाइट्रोजन से ग्रांक्सीजन को निष्कासित करने के लिए, इसकी श्रमोनिया विलयन में रखी काँपर की छिलनों में से प्रवाहित किया जाता है।
- 14.27 हम किस प्रकार कांपर की छिलनों से कांपर सल्फेट, तथा सिल्वर एवं कांपर के मिश्र-धातु से सिल्वर नाइट्रेट बना सकते है?
- 14.28 हम किस प्रकार बचा सकते हैं:
 - (i) मन्दिरों के थातु-गुम्बजों को अवक्षयण (weathering) से,
 - (ii) सिल्बर के जेवरों को मलिन होने से, तथा
 - (iii) लोहं की चादरों को जंग लगने से ?
- 14.29 निम्न पर ऊष्मा के प्रभाव का वर्णन की जिए:
 - (i) फेरम मल्फेट, (ii) नीला थोया तथा (iii) मनर्यूरिक ग्रॉक्साइड ।

- 14.30 निम्न प्रकर्मी में निहित रासायनिक परिवर्तनों को बताइए :
 - (i) KCN विलयन में सिल्वर सल्फाइड की घोनने में,
 - (ii) अमोनिया विलयन में सिल्वर क्लोराइड की घोलने में. तथा
 - (iii) हाइपोविलयन में सिल्वर ब्रोमाइए को घोलने में।
- 14.31 निम्न पर नियन्य निनिय् :
 - (i) फीरांगापी अथा (ii) अविव का समावा (marcr-making) ।
- १४ १५ विस्त है। विषय ने सलादम :
 - (i) कोर्निर्मान (ii) कैलोमच, (iii) सिन्दुर, (iv) कोरासिय सक्योंमेट, (v) व्हिपिस सथा (ci) नेरूनर श्रमिकर्मक :
- 14.33 यदि किसी फ़ोटोग्राफ को स्वर्ण क्लोराइड के जिल्यन में रखने पर इस पर स्वर्ण की लमक आ जाती है। परन्तु कॉपर सल्फेंट के बिलयन में रखने पर इस पर कोई भी प्रभाव नहीं होता। समकाइए।

त्रांतरिक संक्रमण या f-ब्लॉक तत्व

(Inner Transition or f-Block Elements)

15.1 f.डलॉक तत्व

ग्रमिलक्षणिक इनेक्ट्रॉनों को 4 f- तथा 5 f-कक्षकों में भरते से तत्वों की दो श्रेणियां प्राप्त होती हैं। लैन्थेनम, La (परमाण मंस्या: 57) के बाद प्रारम्भ हुए तत्वों के 4 f ग्रुप को लैन्थेनाइड श्रेणी (Lanthanide series) कहते हैं। किसी उर्जा-केश में सात f- प्रकार के कक्षक होते हैं। इन कक्षकों में इलेक्ट्रॉनों की ग्राधिकतम मंस्या 14 हो मकती है। ग्रत: लैन्थेनाइड श्रेणी में जो सीरियम, Ce (परमाण संख्या: 58) से प्रारम्भ होती है तथा त्यूटीशियम, Lu (परमाण संख्या: 71) पर समाप्त होती है, 14 तत्व होते हैं। इन 14 तत्वों की लोज का इतिहास बहुत ही रोचक है। इन तत्वों के तथा उनके यौगिकों के गुण ग्रत्यधिक समान होने के कारण, उनका पृथवकरण तथा उनकी पहचान करता बहुत ही कठिन कार्य पाया गया। उनके पृथवकरण प्रक्रम में, उनको सर्वप्रथम ऑक्साइडों के रूप में प्राप्त करना था। इनमें से ग्राधकांय ग्रांक्साइड बहुत ही शोड़ी मात्रा में उपलब्ध होने के कारण, दुर्लंभ मृदा (rare carths) तथा संगत तत्व दुर्लंभ मृदा तत्व * (rare earth elements) कहे जाते हैं।

तत्वों की 5f-श्रेणी ऐक्टीनियम, Ac (परमाणु संस्था: 89) के पश्चात् प्रारम्भ होती है। इस श्रेणी के तत्वों को सामूहिक रूप से ऐक्टिनाइड (actinides) कहते हैं। इस श्रेणी में थोरियम,

^{*} यद्यपि इस वर्ग के तत्वों का नाम अभी तक 'दुर्लभ मृदा तत्व' इस्तेमाल किया जा रहा है, लैक्येनाइड श्रेणी के अनेक तत्वों की प्राप्ति के लिए उपलब्ध अन्तिम प्रमाण ने यह प्रदक्षित कर दिया है कि वे इतने दुर्लभ नहीं हैं जबकि अनेक दूसरे तत्व अपेक्षाइत श्रिधक दुर्लभ हैं।

Th (परमाणु संस्था: 90) से लेकर लारेन्सियम, Li (परमाणु संस्था: 103) तक के सभी तत्व सिम्मिलित हैं। जैसा कि अनुमानित किया जाता है, इस श्रेणी में पुन: 14 तत्व होते हैं। इस श्रेणी में यूरेनियम, U (परमाणु संस्था: 92) तत्व भी सिम्मिलित हैं जो प्रकृति में पाए जाने वाला अन्तिम तत्व है। दोप तत्व जो प्रयोगशालाओं में बनाये गये हैं, मानव-निर्मित तत्व कहलाते हैं। उन्हें तथा लारेन्सियम से अगले तत्वों को जो पहले बनाये जा चुके हैं या जो बाद में बनाये जायेंगे, परा- यरेनिक (transuranic) या परायूरेनियम (द्रान्सयूरेनियम) तत्व भी कहते हैं।

ऐविटनाइड तथा दूसरे परायूरेनिक तत्व सभी रेडियो ऐविटव हैं।

15.2 लेन्येनाइड

प्राकृतिक रण से पाये जाने वाले लैन्येनाइडों के पृथ्वकरण का रसायन इतना जटिल है कि उसका वर्णन प्रस्तृत पाठ्यकर्म में नहीं किया जा सकता। यहां पर हम केवल उनके कुछ गुणों के बारे में ही प्रध्ययन करेंगे।

d-कक्षकों तथा ग्रगले ग्राग्तरिक कोश के f-कक्षकों की ऊर्जाएं श्ररयिक समान हैं तथा f-कक्षकों को भरने के क्रम में प्रायः ग्रनियमिनताएं पाई जाती हैं। लैन्थेनाएडों के एलेक्ट्रॉनिक विन्यास सारणी 15.1 में दिये गये हैं। केवल परमाणु मंख्या 58 64 तथा 71 के तत्यों में ही 4f-कक्षक सामान्य रूप से भरे गये हैं (सारणी 15.1)।

सारणी 15.1 । आबस्था में 4f-तत्वों के इलेक्ट्रॉनिक विन्यास

तत्व	परमाणु संख्या	इलेक्ट्रॉनिक विन्यास
La	57	5d ¹ 6s ²
Ce	58	4f 15d2 052
Pr	59	4f 5d 6s 0
Nd	60	4f 15d 6s2
$\mathbf{p}_{\mathbf{m}}$	61	4f *5d 6682
Sm	62	4f 65d 6s2
Eu	63	4f 75d 6s2
Gđ	64	4f 75d 16s2
Tb	65	4f *5d0 \s2
Dy	66	4f 105d 065"
Но	67	4f115d06s2
Er	68	4f ¹⁰ 5d ⁰ 6s ²
Tm	69	4f1*5d66s2
Yb	70	4f ¹⁴ 5d ⁹ 6s ²
Lu	71	4f145d16s#

लैंगीनाइड (4) -व्लॉक तथ्य) तेडलॉक तथ्यों की अपेक्षा अधिक अभिक्षयाशील है। वे कक्ष ताप पर जल के मान अभिक्रिया करके हाइलॉजन विभ्लापित करते हैं। ताप 425-575के के बीच वे हैमोजन, सल्फर, ऑवगीजन तथा हाइडॉजन के माय तेजी में मंगोग करते हैं। वे दूसरे बातुओं के ऑवगाइडों के लिए प्रचल अपनायक के रूप में कार्य करते हैं। मीरियम कई धातुओं में ऑक्सीजन तथा सल्फर के संमार्जक (scavenger) के रूप में उपयुक्त किया जाता है। रासायनिक बन्धन के लिए लंग्जैमाइड अपने 7-कक्षक डलेक्टॉनों का उपयोग संक्रमण तन्यों हारा ति-कक्षक इलेक्ट्रॉनों के उपयोग की अपेक्षा चहुत कम करते है। जनः वैद्वीनाइड अपनिकरण अयस्थाओं में बहुत कम परिवर्तन प्रयोग की अपेक्षा च के लिए लंग्जेनाइडों के निर्माण अयस्था में अपेक्षा इलेक्ट्रॉनों की ग्रामी यिक सामान्य ऑक्सीकरण अयस्थाओं में बहुत कम परिवर्तन प्रयोग की करते हैं। जैन्येनाइडों में +2 सुधा के 4 अवस्थाओं के अपस्था जीक भी कुछ उपाहरण मिलते हैं।

र्वन्यंनाएडो के पशुनीराष्ट्रण, हाएड्रोक्पाइड, यास्साइड, कार्वेनिट, फांस्फेट, क्रोमेट तथा खाँक्सेलिट अन्यस्त अवित्य है। एनके सन्केटो को विलयता में पश्चितंन चरम सीमाओं के बीच होता है। फ्लुखो-राष्ट्रण के अतिस्थित, सभी हैनाइड, गाइट्रंट तथा ऐसीटेट जल-विलय है।

15.3 लैन्थैनाइड संकुचन

आयर्त सारणी के किसी ग्रुप में नीचे की ओर जाने पर, परमाणु साएज सामान्यतः बढ़ता है। उत्तरोत्तर ग्रायती के मध्य एतेक्टांनों के अतिरिक्त कीणों के ग्रा जाने के कारण ऐसा होता है। किसी आवर्त में बाई ओर जाने पर, परमाणु साइज घटता है। जब हम एक तत्व से दूसरे तत्व पर पहुंचते हैं तो न्युक्तीय आवेण बड़ता जाता है जिससे कि बाह्यतम कीण में उपस्थित एतेपट्टांनों पर श्राकर्षण बड़ जाता है। उबाह्रणस्वरूप, हम जानते हैं कि सह-संयोजक परमाणुओं की त्रिज्याएँ (सह-संयोजकी रूप में निर्मित अणुओं में विज्याएँ जो कि परमाणु साइजों की तुवना करने के लिए प्रयुक्त की जानी है) आर घानुओं में 1. (1.23 ऐस्स्ट्रांम) से C\ (2.35 ऐस्स्ट्रांम) तक तथा हैलोजनों में ह (0.72 ऐस्स्ट्रांम) से 1 (1.33 ऐस्स्ट्रांम) तक बढ़ती हैं। दूसरे आवर्त में ये विज्याएं 1. (1.23 ऐस्स्ट्रांम) में F (0.72 ऐस्स्ट्रांम) तक घटती है तथा तीसरे आवर्त में भी ऐसा ही होता है।

ारवीं के किसी आयर्त के बनने में, एक तस्य से दूसरे तस्य तक पहुंचने में जो महत्वपूर्ण परिवर्तन होता है, यह है न्यूक्तिश्रम में एक और प्रांटांन (तथा कुछ और न्यूक्ति) तथा न्यूक्लिश्रम के बाहर एक और इतेक्ट्रांन का जुड़ना। प्रथम नीन आवर्तों में जुड़ने वाले इतेक्ट्रांन अन्तिम या बाह्यतम कोश के s-या p- कक्षकों में प्रवेश करता है। चूंकि दूसरे तथा तांसरे आवर्तों में परमाणु साइज तेजी से घटता है, अतः यह मान लिया गया है कि न्यूक्लीय आवेश अन्तिम कोश में उपस्थित उत्तेक्ट्रांनों पर अपना सम्पूर्ण आकर्षण लगाता है। अपूर्ण क्य में भरे अन्तिम कोश के s-या p-कक्षकों में उपस्थित इतेक्ट्रांन न्यूक्लिश्रम के द्वारा लगाये गये आकर्षण के विरुद्ध एक दूसरे को काई रक्षण या परिक्षण (shielding) प्रदान नहीं करते हैं। ये उत्तेक्ट्रांन न्यूक्लिश्रम का कोई बचाब नहीं करते हैं।

तत्वों के चौथे तथा पांचवें ग्रावतों के बनते में, इतक्ट्रांन उपान्तिम (penulitimate) कोश के d-कक्षकों को भी भरना प्रारम्भ कर देते हैं जिससे संक्रमण नत्यों की पहली तथा दूसरी श्रेणियां वनते लगती हैं। वर्षोंकि इस अवस्था में अनिरिवत उनेक्ट्रॉन किसी प्रास्तरिक कोश में जड़ने लगता है. अत: यह भनुमान लगाया जा सकता है कि यह किसी प्रोट्रोंन के जड़ने के कारण न्युक्लीय प्रावेश में वृद्धि के प्रभाव को पूर्णतया उवासीन कर देगा । इसके बाद परमाण साइजों में, जो कि श्रन्तिम कोश में इलेक्टॉनों की स्थित द्वारा निर्धारित किया जाता है, कोई परिवर्तन नहीं होगा । परन्तू एक तहन से दूसरे तहन तक स्मयलीय आवेश में बांद्र के साथ इन तत्वों की परमाणु साइजों में ह्वास बहुत ही महत्वपूर्ण है। यद्यपि यह हाम उम पर में नहीं होता है जिस वर से दूसरे तथा तीसरे आपती के s-तथा p-ब्लॉक तस्वों में हाता है। असे प्रयोगित होता है कि उपान्तिम कोश के त-कक्षकों वे उपन्थित उनेक्ट्रॉन व्यक्लिग्रस की अभिनम कोश में उपस्थित इतेक्ट्रोंनों पर अपना सम्पूर्ण आकर्षण बल लगाने नहीं देते। d-कक्षकों में उपस्थित उनेवशीन न्यक्तियम पर कुछ परिक्षण या आवरण (screening) प्रभाव उन्ति है, यद्यपि यह अपूर्ण होता है। किर भी d-कक्षकों में इनेवर्गनीं का परिरक्षण प्रभाव s-तथा p-कक्षकों में उपस्थित उनेक्ट्रांनों के प्रभाव की अपेक्षा अधिक होता है। d-कक्ष कों में Se (परमाणु संस्था: 21) से Zn (परमाण संख्या: 30) तक 10 इलेक्ट्रॉनी के भरने के साथ-साथ सह-संयोजक परमाण त्रिज्याएं 1.44 ऐंग्स्ट्रॉम मे 1.25 ऐंग्स्ट्रॉम नक घटती हैं तथा Y (परमाण गंग्या : 39) से लेकर Cd (परमाण संख्या : 48) तक परमाणु श्रिज्याएं 1.62 ऐंग्स्ट्रॉम से 1.41 विद्याप तक घटती हैं । संक्रमण तत्वों के परमाण माइजों में संक्चन की इस घटती हुई दर को संक्रमण संक्चन (transition contraction) कहते हैं। तीसरे तथा भौथे आवर्तों में पड़ने वाले p-ब्लांक करवीं के बीच संक्रमण श्रेणी के तत्वीं के या जाने के फलस्यरूप, युपों में परभाणु लाइजों में होने बाको धुद्धि दूसरे तथा तीसरे प्रावती में पड़ने वाल उन्हीं पूर्वों के अन्य तहतीं के परमाणु साइजी में हुई बहि से कुछ कम स्पट्ट है।

तस्थों के छटे आगर्त के बनने में, इलेक्ट्रॉनों का भरता एंन्ट्रे-उपान्तिम (ante-penultimate) कोश के 4f-कक्षकों में भी आरम्भ होता है। उम देखते हें कि अथम आन्तरिक संक्रमण श्रेणी या किलांक तत्थों (जैक्येनाइडों) में एक नत्थ में दूबर तत्य त्य परमाणु सारजों में कभी चौथे तथा पांचवे आवर्ती के तिन्तांक तत्थों के परमाणु सारजों से भी बहुत कम होती है। Ce (परमाणु सह्या: 58) से Lu (परमाणु संख्या: 71) तक सह-मंथोजक परमाणु त्रिज्याएं 1.65 एंस्ट्रॉम से 1.56 ऐंस्ट्रॉम तक घटती हैं। परमाणु संख्याओं में 14 की वृद्धि के लिए, सहसंयोजक परमाणु त्रिज्याओं में कुल हास केवल 0.09 ऐंस्ट्रॉम का होता है। लैक्थेनाइडों में तत्थों की परमाणु साइजों में इस लघु हास से यह पता लगता है कि ऐन्टे-उपान्तिम कोश के f-कक्षकों में इलेक्ट्रॉनों का परिरक्षण प्रभाव उपान्तिम कोश के ति-कक्षकों में उपस्थित इलेक्ट्रॉनों के परिरक्षण प्रभाव से अधिक प्रवल है। लैक्थेनाइड तत्वों की परमाणु साइजों में कमी होने की इस लघु दर की लैक्थेनाइड संकुचन (lanthnide contraction) नाम दिया गया है। इसका मुख्य प्रभाव न केवल लैक्थेनाइडों के ही रसायन पर पहता है बल्क उनके वाद ग्राने वाले छटे ग्राथतं की संक्रमण श्रेणी के तत्वों पर भी पड़ता है। इस प्रकार, Hf (परमाणु संख्या: 72) की सह-संयोजक परमाणु त्रिज्या 1.44 ऐंस्ट्रॉम तथा Zr (परमाणु संक्या: 40) जो

ग्रुप में Hi के पुरन्त बाद का तथा है, की महसंयोजक परमाणु विजया 1.45 ऐंग्स्ट्रॉम है। यह एक असामास्य घटना है। किसी ग्रुप में परमाणु नाइजों मूंबि सामान्य रूप में होती है। परमाणु साइजों में यह प्रमामान्य मम्बन्ध उन तस्यों के लिए बना रहता है जो छटे आवर्त में Hi के बाद आते हैं। जैन्द्रवैनाइड गंकुचन आवर्त गारणी के पांचवे तथा छटे आवर्तों के बीच कुछ ग्रुप तस्यों की परमाणु माइजों में यनुमानित बृद्धि की लगभग गन्नुविश करता है।

15.4 लैन्थेनाइडों की प्राप्ति तथा प्रनुप्रयोग

्विशा भारत में ट्रावेनकोर के समुद्री तट पर प्राप्त मोनेजाइट रेत में अनेक लैंग्यैनाएड विद्यमान है। यह रेत मुन्यतया शीरियम फॉम्फेट, $CePO_4$ होती है। इसमें लगभग 50 से 75 प्रतिकात तक मीरियम वर्ग के श्रांक्साएट तथा 5 से 9 प्रतिकात तक घीरिया (ThO_2) एवं थोड़ी मात्रा में सूरेनियम भी होता है। निष्कर्षण के पश्चान् अववर्षों को श्रायन-विनिमय प्रविधियों हारा पृथक कर लिया जाता है।

स्व धातुओं का कोई विशेष उपयोग नहीं होता है तथा इसीलिए लैन्थैनाइड धातुओं को मिश्रणों या मिश्र-धानुओं के रूप में निष्किपत किया जाता है। इनको मिश्र धातु (misch metals) कहते हैं। सीरियम का प्रयोग उन मिश्र धातुओं में 30 से 50 प्रतिशत तक होता है। ये दूसरे धातुओं से आंक्सीजन नथा सल्कर के संमार्जन (scavenging) के लिए इस्तेमाल किये जाते हैं। मैग्नीसियम में लगभग ३ प्रतिशत मिश्र धान् डालने से इसकी मामध्यं वढ़ जाती है तथा वह जैट इंजन के पूर्जों के बनाने के काम में उपयोगी पाया गया है। मिश्र धातु ऐलुमिनियम की उच्च ताप-सामध्यं, को वृहता, जंगरोधी इस्पान (स्टेनलेग स्टील) को खराद-मुकरणीयता (lathe workability) तथा कॉपर निकेल को अवसीकरण प्रतिरोध प्रयान करता है।

नीस प्रतिशत ग्रायरन के माथ मिश्रित करने पर मिश्र घातु अत्यन्त स्वत:-ज्वलनशील हो जाते हैं ग्रीर इसी कारण इनका उपयोग जलाने वाले पत्यर (lighter stone) अथवा चकमक (flints) पत्थर के रूप में किया जाता है।

लैन्थेनाइड ऑक्साइड कांच को पालिश करने के लिए उपयोग किये जाते हैं। नियोडिमियम तथा प्रैजियोडिमियम ऑक्साइड चन्मों के लिए रंगीन कांच बनाने के लिए इस्तेमाल किये जाते हैं। ये चन्मे विशेष रूप में कांच का कार्य करने वाले लोगों द्वारा प्रयुक्त होते है क्योंकि ये चन्मे चमकदार एवं पीले सोडियम प्रकाश की प्रविशोधित करते हैं।

लैन्थैनाइड यौगिक हाइड्रोजनीकरण, विहाइड्रोजनीकरण, आंक्सीकरण, तथा वेट्रोलियम भंजन आदि प्रक्रमों में ग्रन्छे उत्प्रेरकों के रूप में कार्य करते है। वे ग्रपने अनुचुम्बकीय तथा लोह-चुम्बकीय गुणों के कारण चुम्बकीय तथा इनेक्ट्रॉनिक युक्तियों में भी प्रयुक्त होते हैं। वे अधिक चमक के लिए भाक-कार्बन इलेक्ट्रॉडी में भरे जाते है। गैस जैम्प के मैन्टली में भी सीरिया तथा धोरिया का उपभोग होता है।

15.5 ऐक्टिनाइड

ऐक्टिनियम, Ac(परमाणु संख्याः 89) के बाद 14 तत्व और होते हैं। इन तत्वों के इलेक्ट्रॉनिक विन्यास प्रायः लैन्थन।इन्हों की अपेक्षा ग्रधिक श्रनियमिताएं प्रदर्शित करते हैं (सारणी 15.2)।

सारणी 15.2 ऐक्टिनाइडों के इलेक्ट्रॉनिक विन्यास

तत्व	संकेत	परमाणु संख्या	इलेक्ट्रॉनिक विन्यास
ऐतिसनियम	Ac	89	6d ¹ 7s ²
वोरियम	Th	90	5f ⁶ 6d ² 7s ²
भोटाऐकिः नियम	Pit	91	5f26d1752
यूरेनियम	U	92	$5f^66d^17s^2$
नेप्टुनियम	Np	93	5f46d47s4
प्लूटोनियम	Pu	94	5f66d07s2
ऐमेरिशियम	Am	95	5f76d07s2
क्यूरियम	Cm	96	5f76d17s2
वर्केलियम	Bk	9 7	5f96d07s2
कैलीफॉनियम	Cf	98	5f1"6d07s2
बा ङ्न्सटाइनियम	Es	99	5f116d67s2
फमियम	Fm	100	5f126d07s2
मेन्डेलीवियम	Md	101	5f186d07s2
नोबेलियम	No	102	5f146d07s2
लारेन्सियम	Lr	103	5f146d17s2

इनमें से श्रिथकांश तत्व उपलब्ध न्यूबिलक्सों को त्वरित अव-नाभिकीय कणों (sub-nuclear particles) द्वारा बमवारी करके बनाये गये हैं । ये सभी रेडियोऐक्टिव धानु हैं । ऐक्टिनाइडों तथा संगत लैन्थेनाइडों के बीच निकट समानताएं ऐक्टिनाइडों को अभिलक्षित तथा पृथक करने में बहुत ही सहायक रही हैं । ये ऐक्टिनाइड बहुत ही थोड़ी मात्राओं में संदिल्ट किये जा सके हैं ।

आग्नेय भैलों (igneous rocks) में बहुलता की दृष्टि से, थोरियम ग्रस्यधिक प्रचुरता में पाये जाने वाला तत्व है तथा उसकी प्रतिकात मात्रा लगभग 1.15×10^{-3} है; इससे अगला ग्रपेक्षाकृत कम पाये जाने वाला तत्व यूरेनियम है (प्रतिभात मात्रा : 4×10^{-4})। प्रकृति में ग्रधिकांश ऐक्टिनाइड ग्रपनी अपेक्षाकृत ग्रल्प अर्थ-आयु के कारण विद्यमान नहीं हैं।

थीरियम का मुख्य स्रोत ट्रायनकोर के समुद्री तट पर मोनेजाइट रेत है। इसके श्रतिरिक्त यूरे-नियम दूसरे स्वतिजों के साथ प्राप्त हीने वाली पिच बलेस्ट में मिलती है। प्लूटोनियम बड़े पैमाने पर यूरेनियम-238 ने परमाण्यिय रिऐस्टरों में बने तत्वों में से एक है।

प्यूटोनियम यूरेनियम से रासायनिक रूप से भिन्न होने के कारण, प्लूटोनियम को इससे श्रासानी से पृथक कर निया जाता है। 12-238 विश्वेडनीय आइसोटोप नहीं है, जबकि प्लूटोनियम-239 यूरेनियम-235 की ही भांति, मंद न्यूट्रॉनों द्वारा बमबारी करने पर विखंडनीय हो जाता है तथा यूरेनियम-235 के समान यह संग्रह भी किया जा सकता है तथा आवश्यकता होने पर इसका प्रयोग भी किया जा सकता है। प्लूटोनियम-239 उन राष्ट्रों के बीच जो परमाणु ऊर्जा उत्पन्न करना चाहते हैं, ज्यापार करने का एक महत्वपूर्ण पदार्थ है।

किसी विश्वटर में थोविसम-232 भी अनेक समान चरणों द्वारा विखंडनीय यूरेनियम-233 में रूपान्तरित किया जा सकता है।

U-233 की अर्थ-आय् $1.6 imes 10^5$ वर्ष है।

यूरेनियम के लवणों का रंग हरे कांच जैसा होता है। थोरियम आंक्साइड का उपयोग गैस के मेंटल (mantle) बनाने में किया जाता है। रेशम के रेशों से बुना हुआ मैंटल थोरियम तथा सीरियम नाइट्रेट के मिश्रित विलयन में (जो कमशः 99 प्रतिशत तथा 1 प्रतिशत के अनुपात में मिलाकर बनाया जाता है) डुबाया जाता है। यह मुखा कर इसी रूप में बेचा जाता है। इसको गैस-लैम्प में लगाकर, पहली बार जलाने पर रेशम के रेश जल जाते हैं तथा थोरिया (ThO2) तथा सीरिया (CeO2) का जाल, कुछ-कुछ भंगुर धैनी के रूप में बच रहता है। ये योनों आंक्साइड उच्च ताप सहन कर सकते हैं।

परमाण अर्जा नंत्रेत्रों में प्लूटं नियम विखंडनीय पदार्थ (ईघन) के रूप में कार्य करता है। उपयोग कर लेने के बाद, उसकी उत्पादों से रासायनिक पृथक्करण द्वारा पुनः समृद्ध करके दोबारा उस्तेमाल किया जा सकता है। क्योंकि वह परमाणु बम बनाने के लिए भी उपयोग किया जाता है, जनः परमाणु अर्जा नंग्रंप जंतर्राष्ट्रीय रूप से नियन्त्रित किये जाते हैं।

जवाहरण 15.1:

लूटोनियम-239 अध्मीय न्यूट्रॉन को अवशोषित करके निखंडन श्रभिक्रिया करता है। इस प्रकार अभिक्रिया में तीन नये न्यूट्रॉन निकलते हैं। ऐसा कोई तरीका प्रस्तावित कीजिए जिससे ग्राइसोटोप Kr-94 एक उत्पाद के रूप में प्राप्त किया जा सके।

हल:

U-235 का विष्यंडन लगभग 30 विभिन्न तरीकों में निरूपित किया जाता है। इनमें से दो तरीकों को निम्न प्रकार निरूपित किया गया है:

(i)
$$\frac{93^5}{92}$$
U + $\frac{1}{0}$ $\rightarrow \frac{103}{42}$ Mo + $\frac{131}{50}$ + 2

(ii)
$$\frac{100}{92}$$
U + $\frac{1}{0}$ · -> $\frac{100}{86}$ Ba + $\frac{94}{87}$ + 3 $\frac{1}{0}$

विखंडन अभिक्रिया के लिए अनिवार्य आवश्यकताएं निम्नलिखित हैं :

- (i) कुल द्रव्यमान संस्था अपरिवर्तित होनी चाहिए।
- (ii) प्रोटोनों की कुल संख्या अपरिवर्तित होनी चाहिए।
- (iii) उत्पाद के परमाणुर्यों की द्रव्यमान संस्था कुल की लगभग आधी होनी चाहिए। Pu-239 के विखंडन में एक न्यूट्रॉन ग्रहण होता है तथा 3 न्यूट्रॉन निकलते हैं। इस प्रकार द्रव्यमान

संस्था तथा प्रोटॉन संस्था जिसका विभाजन होना है, कमण: 237 तथा 94 होगी । Kr-94 की परमाणु संस्था 36 है। दूसरे तत्व की परमाणु संस्था 53 होगी तथा इसका समस्थानिकीय द्रव्यमान 143 होगा।

$$\Pr_{01} + \Pr_{0} + \Pr_{0} \longrightarrow \Pr_{36}^{94} \text{Kr} + \Pr_{59}^{143} \text{Ce+-3} \frac{1}{n}$$

15.6 ट्रान्स-ऐविटनाइड तत्व

लेक्डनाइड श्रेणी लारेन्सियम. Lr (परमाण संस्था: 103) के महलेपण के साथ ही पूर्ण हो गई थी। 104 तथा 105 परमाण मंत्र्या ययत तत्वों के संश्लेषण से 6त-संक्रमण श्रेणी का भरना प्रारम्भ हों गया। इन नत्त्रों में से कछ के नाम अभी तक भी अन्तिम रूप से स्वीकृत नहीं हुए हैं जैसे, रूसी वैज्ञानिकों न परमाण संस्था 102 के तस्य के लिए जॉलियोसियम (ioliocium) तथा परमाण संस्था 104 के तत्व के लिए कर्रोटावियम (kurchatovium) नाम प्रस्तृत किये हैं जब कि अमेरिकी वैज्ञानिक इनको क्रमणः नोबेलियम (nobelium) तथा रदरफडियम (rutherfordium) कहते हैं। अमेरिकी प्रस्ताय के प्रनुसार परमाण मंख्या 105 के तत्व का नाम हानियम (habnium) है। मडलीफ (Mendeleev) के दिनों की स्मृति के आधार पर ही नये बनाये गये तत्वों को "एक" तत्व ('eka'elements) नाम दिया जा रहा है। 6d-श्रेणी परमाण संख्या 112 (एक-मर्करी) के साथ ही पूर्ण ही जानी चाहिए तथा इसके बाद 7p-कक्षक 113 से 118 तक के तत्थों के लिए भरे जाने चाहिए। इसके बाद 851 तथा 852 इलेक्ट्रॉनिक विन्यास के तत्व ग्रायेंगे। ऐसा श्रनुमान किया जाता है कि इन नये तत्वों में से प्रविकांण तत्व अनि अत्पाय के होंगे। परन्त, स्यायत्व संख्या (मैजिक संख्या)* के संगत परमाण संख्याओं के तत्वों का स्थायित्व यह प्रस्तत करता है कि परमाण संख्या 114 (एक-लेड) तथा 164 (द्विब-लेड, dvi-lead) के तत्व अपेक्षाकृत स्वागी होंगे। आवर्त सारणी के इस विस्तार के लिए 9g-कक्षकों की आवश्यकता होगी। अत: आवर्त सारणी में संगत तस्यों की g-स्लॉक के रूप में निरूपित करने के लिए अलग से विदेश स्थान की आवश्यकता पड़ेगी।

प्रइन

- 15.1 संक्रमण तथा क्रान्तरिक-संक्रमण तस्वों की इलेक्ट्रॉनिक संरचनाओं में क्या अन्तर है?
- 15.2 लारेन्सियम, Lr (परमाणु संख्या: 103) के बाद के तत्व p-तका व-क्लॉक में से किस में होंगे ?

^{*} यह देखा गया है कि कुछ निश्चित न्यूट्रॉन या प्रोट्रॉन संस्थाओं के परमाणु-न्यूक्तिआइअ दूसरों की प्रयेक्षा काफी प्रधिक स्थायी होते हैं। ऐसी मंन्याओं को मैजिक संख्या (magic numbers) या स्थायित्य संख्या का नाम थिया गया है। ये मंन्याएं 2 8.20,50.82,126.164, भादि हैं।

- 15.3 जून्य प्रुप में रेडॉन (परमाणु संख्या: ४०) के बाद के दं। और तत्वों की परमाणु संख्या क्या होगी?
- 15.4 निम्न शब्दों को समभाइए: लैन्बैनाइड, ऐक्टिनाइड, दुर्वन मृदा. न्यूवनीय ईंधन, एक-मकेरी. मैजिक गण्या।
- 15.5 नैस्थैनाइड मंकुचन में आप क्या नमभते हैं तथा यह कैसे होता है ?
- 15.6 4/धोणी तथा 5/4-भोणी के तत्वों को उनके अपने मिश्रणों में पृथक करने के लिए कोई ग्रीयोणिक प्रक्रम गर्यो जात नहीं है?
- [5.7 नेन्नेनाटडी के लावाम बताइए।
- 15.5 विवासियम किस प्रकार प्राप्त किया जाता है तथा इसका क्या उपयोग है १
- 15.9 वृरिनियम लवण सामान्य रसायन है परन्तु यूरिनियम मे परमाणू ऊर्जा का उत्पादन बहुत मंहगी विधि है। इसका स्पष्टीकरण कीजिए।

ऐलिकल तथा ऐरिल हैलाइड

[Alkyl and Aryl Halides]

ंगृंतकव हैवाइ हो का सामान्य सुत्र R- X है। इसमें R ऐत्किल समूह का तथा X किसी हैवी-जन परमाण् का प्रतीक है। इनको प्रतिस्थापित (substituted) एककेन भी कहा जाता है जिनमें कार्यन श्रांचला के साथ संवर्ग हाइड्रोजन परमाणुओं में से एक को किसी एक हैलोजन परमाणु से प्रतिस्थापित किया जाता है। ऐत्किल पलुओराइडों तथा अन्य हैलोजन प्रतिस्थापित ऐत्केनों की विरचन विधियों तथा गुणों में स्पष्ट रूप से विधिन्नताएं है। अतः, ऐत्किल हेलाइडों तथा दूसरे पलुग्रीरो कार्यनों को पृथक रूप में यणिन किया गया है। यहां पर हम ऐत्किल क्लोराइडों, ग्रोमाइडों तथा आयोडाइडों का ही वर्णन करेंगे जो अपनी विरचन-विधियों तथा अभिक्रियाशों में लगभग समान हैं।

एरिल हैलाइड वे योगिक है जिनमें हैलोजन जैसे, Cl, Br या I के सदृश का परमाणु हाइड्रोजन परमाणु को प्रतिस्थापित करके जिसी एंगोमंटिक बलय के साथ संलग्न होता है। इस प्रकार, C_0H_5Cl तथा $ClC_0H_4CH_2$, ऐरिल क्लोराइजों के उथाहरण है जिनमें क्लोरीन परमाणु ऐंगोमेंटिक बेन्जीन बलय के किसी एक कार्बन परमाणु के साथ जुड़ना है।

16.1 माम पद्धति

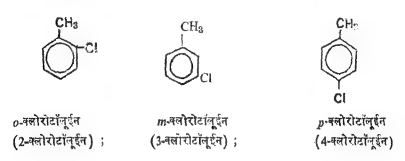
प्रथम कुछ ऐक्किन हैलाइडों के रूड़ तथा आई. यू. पी. ए. सी. (I.U.P.A.C.) नाम निम्नलिखित हैं :

सूत्र	रूढ़ नाम	स्राई. यू. थी. ए. सी. नाम	
CH ₃ Cl	मेथिल क्लोराइड	व लोरो मेथै न	
CH ₃ CH ₂ Cl	०्थिल क्सोराइड	नलारो एथेन	
CH ₃ CH ₄ CH ₅ Cl	नॉर्मेस-प्रोपिल क्लोगइड	1-न्योरोप्रोपेन	

सूत्र	रूढ़नाम	ग्राई. यू. पी. ऐ. सी. नाम
CH ₃ CHCl	ग्राइसो -प्रोपिल क्लोराइड	2-वलोरोप्रोपेन
CH ₀ CH ₀ CH ₂ CH ₂ CI	नॉर्मेल-ब्यूटिल क्लोराण्ड	1-वलोरोब्यूटेन
CH ₃ CH - CH ₂ - CH ₃ CI	द्वितीयक-व्यूटिल क्लोराइड	2-क्लोरोब्यूटेन
CH ₃ CHCH ₂ CI	भाइसो-ब्यू टिल क्लोराइड	1-क्लोरो- 2-मेथिल प्रोपेन
CH ₃ C - Cl CH ₃ CH ₂	तृतीयक-स् यृटिल क्लोराइड	2-क्लोरो - 2-मेथिल प्रोपेन

अतः, नाम पद्धति के रूढ़ तंत्र में, ऐत्किल समूह के रूढ़ नाम को हैलाइड नाम के माथ जोड़ कर ऐत्किल हैलाइड का नाम रखा जाता है। आई. यू. पी. ऐ, सी. तंत्र में, हेलोजन को एक प्रतिस्थापी के रूप में माना जाता है तथा हैलोहाइड्रोकार्बनों को एक-शब्द थाला नाम दिया जाता है। उपर्युक्त सारणी में दिये गये यौगिकों में क्लोरीन परमाणु के स्थान पर ब्रोमीन या आयोडीन का प्रतिस्थापन करने से संगत ब्रोमो या आयोडी-हाइड्रोकार्बन बनेंग।

क्लोरोबेन्जीन ऐरिल हैलाइड यगें का प्रथम सदस्य है। अगला उच्चतर गजातीय टालूईन वलय के एक हाइड्रोजन परमाणु को किसी हैलोजन परमाणु द्वारा विस्थापित करके प्राप्त किया जाता है। इस प्रकार का प्रतिबिस्थापन मेथिल समूह के प्रति धाँखीं, मेटा या पैरा स्थिति पर कहीं भी हो सकता है। फलतः, क्लोरोटालूईन के लिए निस्न तीन समावयती (isomers) सम्भव है।



भीवन समृह के एक हार भारत परमाण को दिस्तावित करने में चौथा समात्रयवी वैन्तिल बलोराटड बनेगा जो ऐस्ति हैलाटड के बनाए एक्किन हैलाटड भाना जाता है। क्योंकि इसमें हैलोजन परमाण सीधे वेस्त्रीन बलब के साल सलमा गड़ी है।



वेशिक कमाराहर

16.2 समावयवना के विषय में अधिक श्रध्ययन

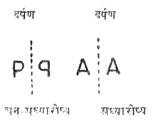
हम पहले ही भाग ! (परिच्छेंद 16.2) में एलकेनों में भरननात्मक समावस्थना के बारे में वर्णन कर चुके हैं। ऐसे समानव्यथी योगिकों के अणु-सूत्र समान होने हैं परन्तु उनके संरचनात्मक सूत्र भिन्न होने हैं। अणुओं में परमाणुओं के एक दूसरे के भाग यंथे रहने के अनुक्रम में परिवर्तन के कारण ऐसा होता है। अणु में किसी हलों कन परमाणु के प्रवेश के साथ ही, कार्यन श्रृंत्यना में हैलोजन परमाणु की स्थित के अनुसार, समानवता की एक नई सम्भावना उत्पन्न हो जाती है। इस प्रकार की समावयचना को स्थान-समावयवता (position isomerism) कहा जाता है। 1-क्लोरोप्रोपेन एका 2-क्लोरोप्रोपेन वो स्थान-समावयवता ह किसे समान कार्यन श्रृंत्यलायें विद्यमान हैं परन्तु हैलोजन परमाणु की स्थितिया जिन्त-कार्यका होते हैं।

परन्तु, किमी अणु में, आहाज में परमाणुत्रों वा परमाणुत्रों के समूहों के असमान अनिश्चियाम से भी ममावयता उत्पन्त हो जाती है। उस प्रकार की समावयतना को आकाशीय समावयतता (spatial isomerism) या त्रिविम समावयवता (stereo-isomerism) कहते हैं। आनाश में परमाणुत्रों के समूहों के विभिन्त आकाशीय जिन्यामी से उत्पन्त समावयती जिन्यामी समावयवी (stereo-isomers) उद्यात है।

^{*} त्रिविम का ग्रां है, ग्राकाव

हम यहां स्मरण कर सकते हैं कि ज्यामितिय समावयवता (सिस-ट्रान्स समावयवता) में भी समावयवी गमान संरचनात्मक मूत्र रखते हैं, परन्तु द्विआवन्य के चारों ओर सीमित घूणैन के फलस्वरूप, प्रणुओं में परमाणुओं या समुहों के दो विभिन्न ग्राकाशीय विन्यास सम्भव हैं। अतः ज्यामितिय समावयवता (geometrical isomerism) त्रिविम समावयवता की ही एक किस्म है तथा दूसरी क्रिस्म प्रकाशीय समावयवता (optical isomerism) है।

रोचक एवं जटिल समावयवता उन पदार्थी द्वारा प्रदर्शित की जाती है जिनके प्रणु विसमिति (dissymmetric) होते हैं। विसमिति प्रणु यह है जो अक्षर P के समान तथा श्रक्षर A के असमान अपनी वर्गण प्रतिविभ्य पर अध्यारोपित (superimpose) नहीं होता है (चित्र 16.1)। किसी वस्तु का एक दूनरा सामान्य उदाहरण जो अपनी वर्गण प्रतिविभ्य (mirror image) पर अध्यारोपित नहीं होता है, मनुष्य का हाथ है। दक्षिण हस्त वाम हस्त का वर्षण प्रतिविभ्य है।

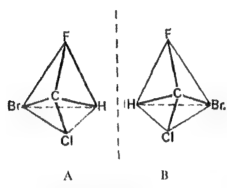


चित्र 16.1 अनाध्यारोप्य (non-superimposable) तथा श्रध्यारोप्य (superimposable) आकृतियां

दोनो हाथों की आमने-सामने रखा जा सकता है परन्तु एक दूसरे के ऊपर संपाती हंग में नहीं रखा जा सकता। किनी बटन के साथ इस स्थिति की नुखना करों। समिति आकार होने के कारण एक बटन दूसरे बटन को शैक-ठीक टक लेगा। यत: एक बटन दूसरे बटन का दर्गण प्रतिबिम्ब होगा।

मनुष्य के हाथ की भांति, सभी बस्तुएं जो अपने वर्षण प्रतिविश्यों पर सम्पासी नहीं होती है, विसमिति अस्तुए कहलासी हैं।

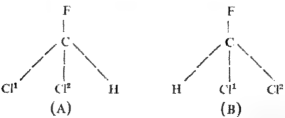
कार्बन सौगिकों में जिसममिति-sp³ संकरित कार्बन उत्माणु की चतृष्कानकीय ज्यामिति का ही परिणाम है। सर्वप्रथम नेवल (Lebel) और बान्ट झाँफ (van't hoil) ने सन् 1873 में यह जिचार प्रस्तुत किया कि कार्बन परमाण चार पावन्य बनाता है जो किसी चतुष्फलक के चार कोनों की ओर दिश्ति होते हैं । क्लुओरॉक्लोरोब्रोमोर्मर्थन का चतुष्फलकीय मॉडल तथा इसका दर्गण प्रतिबिम्ब चित्र 16,2 में दिखाये गये है ।



चित्र 16.2 पलग्रोरोक्लोरोबोमोमेयन एवं उसका वर्षण प्रतिबिम्ब ।

इस उदाहरण में कार्यन परमाण के साथ संलग्न सभी चारों परमाण किल-भिल्न है। यहां पर दी गई A तथा B व्यवस्थाएं कमणः यन्तृ तथा इसके दर्शण प्रतिविक्त के रूप में एक दूसरे के साथ सम्बन्धित है। हम जानते हैं कि किसी अक्ष के चारों और कोई धूर्णन गति या आवन्धों के विदल्त के सिवाए, कोई दूसरा हैर-केर एक मांडल को दूसरे के उपर प्रध्यारोगित *नहीं कर सकता है। परमाणुओं के इन

*यदि किमी कार्यन परमाण के साथ संलग्न कोई वो समूह समान है जैसा कि छाड़कलोरीपलुझोरो-मेथेन में दिलाया गया है, तो अणु उसमें विसमित नहीं हो पाता और ऐसी स्थित में यह अक्ष के चारों और सरल धूर्णन गांत कराने पर अपने दर्णण प्रतिबम्ब पर अध्यारोपित कर लेगी। विद्यार्थी स्वयं तास्तिक महिलों का संचालन करके अपने द्वाप को संसुद्ध कर सकते है। चित्र 16.3 में माँडल A माँडल B पर अध्यारोपित हो जावेगा, गवि यह माँडल 1200 के कोण पर इस प्रकार धुमाया जाय कि परमाणु H.Cl. की स्थिति परमाणु Cl. Cl. की स्थिति, तथा परमाणु Cl. परमाणु H की स्थिति ले लेगा। परमाणु F का स्थान नहीं बदलेगा।



चित्र 16.3 A तथा B में डाइक्सोरी पलुओरोमेथेन की वो स्थितियां प्रविश्वत की गई है।

वित्यासों में से प्रत्येक त्रिविम समात्रयवी को निरुपित करता है जो ग्रपने दर्पण प्रतिविम्ब पर ग्रध्या-रोपित नहीं होता है; ग्रत:, पलुग्रोरोक्लोरोग्रोमोमेथैन विसमित ग्रणु है। त्रिविम समावयवी जो एक दूसरे के साथ दो ग्रन्-ग्रध्यारोप्य (non-superimposable) आकाशीय विन्यासों के रूप में सम्बन्धित हैं, ऐनेन्टियोमर (enantiomers) कहलाते हैं। ऐनेन्टियोमर भौतिक तथा रासायनिक गुणों में अधि-कौशत: समान होने हैं परन्तु वे अपने किस्टलों के ग्राकारों, प्रकाशीय धूर्णनों तथा जैविक सिक्यताग्रों में भिन्न होंगे। मारिणी 16-1, 2-मेथिल-1-व्यूटेनॉल ऐनेन्टियोमरों के कुछ भौतिक गुणों को प्रदिश्यत करती है जिसमें कार्यन मंग्या 2 चार विभिन्न समूहों H.CHoOH, CHa तथा CaHo के साथ संलग्न है। यह

कार्बन परमाणु अणु में एक असमित केन्द्र बनाता है। किसी अणु में कोई कार्बन परमाणु जो चार भिन्न परमाणुओं या समूहों के साथ चनुष्फलकीय रूप से जुड़ा हुआ होता है, असमित कार्बन परमाणु कहलाता है।

सारणी 16.1 ऐनैन्टियोमरों के भौतिक गुण

and the second s	(+) 2-मेथिल 1-ब्यूटेनॉल	(—) 2-मेथिल-1-ब्यूटेनॉल
विशिष्ट प्रकाशीय धूर्णन	+5.756"	5.756°
नव् यनांक	401.9°F	401. 9 के
घनत्व	0.8193	0.8193
ग्रपथर्तनांक	1.4173	1.4173

किसी पदार्थ के दो ऐनैन्टियोमरों के बीच पहचान करने की मुन्धाजनक विधि समतल-ध्रुवित (plane polarised) प्रकाश के प्रति उनके व्यवहार से मम्बन्धित है। जब ऐनैन्टियोमर (यदि इन हैं, तो उसी रूप में, या यदि ठोस हैं, तो विलयनों के रूप में)समतल ध्रुविन प्रकाश की किरण पुंज के पथ में रखे जाते हैं, तो वे ध्रुवित प्रकाश के तल को विपरीत दिशायों में समान विस्तार तक घूणित करेंगे। वह ऐनैन्टियोमर जो उस ममतल को दक्षिण पक्ष (right) की ओर घूमाता है, विक्षण मृत्वण-धूर्णक [dextro (+) ratatory] कहलाता है तथा दूसरा जो इसकी वाम पक्ष (left) की योर घूमाता है,

वाम()प्रवण-पूर्णक [laccot ~] rotatory] वहनाता है। किसी पदार्थ के दक्षिण ध्रुवण तथा वाम पूर्ण रूप कम्माः तन्त्रवा नियक्षणे द्वारा निकिन्द्र किये जाते हैं। वैक्टिक अस्त के दो ऐनैन्द्रियोमर विस्त प्रकार दिसाय गरे हैं।

हम जानने हैं कि माधारण प्रकाश (बॉफरन तरग-दैश्यों की प्रकाश नरंगों से संघटित हीता है माधारण बनेत प्रकाश की किसी प्रिज्य या ग्रेटिंग में से गुजार करने एकवर्णी प्रकाश (श्रयित केवल एक ही तरंग-दैश्यं का प्रकाण) प्राप्त किया जाता है! यह किसी लैंग्य का जो केवल एक ही तरंग-दैश्यं का प्रकाश देता है. उपयोग करके भी पाष्ट किया जा मकता है, उदाहरणार्थ, सोडियम लैंग्य लगभग 5893 ऐंग्य्यूम मरंग-देश्यं का पीला प्रकाश उत्मजिन करना है। बाहे यह साधारण प्रकाश हो. या एकवर्णी विकिरण, यह उन सभी तरंगी में बना हुआ होता है जो प्रकाश संचरण की रेखा में से होकर जाने अनेक विधारन समतलों में कम्पन करने हैं। यदि ऐसा प्रकाश किरण-पूंज निकाल (Nicol) प्रिज्य (जिसका नाम इसके ब्याजकर्ता पर रहा गया है) जैसी किसी युविन में से होकर जाता है, तो वह प्रकाश समतल श्रुविन प्रकाश में परिवर्तित हो जाता है जिसमें कम्पन केवल एक ही तल में होते हैं।

यदि समतल झिटित प्रकाश की किरण-पुंज किसी असमित प्रदार्थ में से होकर जाती है, तो झुवण तल परिवर्तित हो जाता है। उसलिए असमित प्रार्थ को झुवण धूर्णक (optically active) कहते है। वे समावयवी जो समतल झुकित प्रकाश के प्रति अपने व्ययहार में भिन्त हैं, प्रकाशिक समान्यवी (optical isomers) अहलाते है। प्रकाशिक समावयवी के विद्यमान होने की परिघटना की प्रकाशिक समावयवता (optical isomerism) कहते है।

समतल ध्रुवित प्रकाश के इस धूर्णन या प्रकाशिक सक्रियता या ध्रुवण धूर्णनता को श्रिभिज्ञात किया जा सकता है तथा श्रुवणमाणी (polarimeter) यंत्र की सहायता से माण जा सकता है।

^{*}निकाल त्रिज्म, CaCO3 के विधिष्ट किस्टलीय रूप में जिसकी कैलसाइट कहते है, बनाये जाते हैं। कैलमाइट के रामान्तर पटफलक को कोने से काटा जाता है तथा इसके बाद यह फिर कनाडा बाल्सम (canada halsam) के द्वारा जोड़ दिया जाता है।

16.2-1 रेसिमिक मिश्रण

यदि कोई पदार्थ अवणमापी क द्वारा श्रुवण अधूर्णक (optically inactive) पाया जाता है, तो ग्रनिवार्य रूप से इसका यह अर्थ नहीं है कि इसमें समित अणु होने चाहिए। दक्षिण धवण तथा बाम अवण ऐनैन्टियोमर को समान मात्राधी में परस्पर मिलाने पर भी अवण अधर्णकता देखी जाती है। उनमें ने एक में श्वित प्रकाण के तल को दक्षिण पक्ष की ग्रीर घुमाने की प्रवित होती है, जबकि दूसर में उसकी वाम पक्ष की और समान विस्तार तक शुमाने की प्रवृत्ति होती है। इस प्रकार नेट प्रभाव पह होता है कि कोई ध्रुवण घर्णन नहीं देखा जाता है। d- तथा 1- ऐनेस्टिशोमरों के ांधे अवत्रण का रेसिमिक (racemic) मिश्रण या क्रवान्तरण कहते है तथा यह dl या (±) क रूप में निविध्य किया जाता है। दो ऐनैन्टियोमरों को समान मात्राओं में यांत्रिक रूप से मिश्रित करके रीयांमक मिश्रण बनाया जाता है। प्रथिकांश कार्बनिक संश्लेषणों में, गुद्ध ध्रुवण वृर्णक ऐनैस्टियोमरों के बजाए, रेगिमिक उत्पाद बनते हैं। दी ऐनैन्टियोमर के बनने की समान सम्भावनाओं के कारण ऐसा होता है। 1रन्त, वैविक तुनों में जहां अधिकांग यंग्नेपण एन्जाइम की सहायता से किये जाते है, प्राय: पदार्थ का केवल एक ही ऐतैन्टियोमर उत्पन्न होता है। ऐसे मंद्रनेपण को जिसम किमी असमित पदार्थ का केवल एक एनैन्टियोमर बनता है, श्रसमित संक्षेत्रण कहते हैं। उच्च कोटि जीवों में उपस्थित सभी ऐमीनों अम्ल बाम ध्रुवण ऐमीनों अम्ल हाते हैं। अंगुरों से प्राप्त ग्लुकांस तथा गत्नों से प्राप्त गर्करा दोनों ही दक्षिण खुत्रण घूर्णक होते हैं। रेशिमिक रूपान्तरण उपन्युक्त परिस्थितियों में त- तथा ।- ऐनैन्टियोमरों में पुथक किये जा सकते हैं। इस पुथनकरण प्रकम की वियोजन (resolution) कहते हैं।

16.2-2 विन्यास

हम ऊपर पड़ चुके है कि ऐनेन्टियामर युग्न किसी प्रगमित कार्बन परमाणु पर प्रतिस्थापियों के दो तिभिन्न प्राकाणीय (विविध) व्यवस्थाओं को निरूपित करते हैं। इन व्यवस्थाओं में से प्रत्येक को विन्यास (configuration) कहा जाना है।

स्राप स्मरण करेंगे कि कार्यनिक यणु का वर्णन करने के जिए संरचनात्मक सूत्रों की स्रापश्यकता होती है, केवल श्रणु मूत्र हो पर्याप्त नहीं हात है। त्रिविम समावयवीयों में, संरचनात्मक सूत्र भी समावयवीयों को पूर्णतया निरूपण नहीं कर पाते हैं, त्योंकि किसी असमित कार्बन परमाणु के चारों स्रोर हाकाश में परमाणुतों या समूहों की व्यवस्थाएँ भी प्रकाशिक समावयवीयों के लिए महत्वपूर्ण हैं। फिशर (Fischer) ने एक विशिष्ट अभिविन्यास प्रस्तुत किया जिसमें किसी ऐनैन्टियोमर ग्रणु को लिखने के लिए इसका प्रक्षेतित (projected) सूत्र जात होना चाहिए।

फिशर प्रक्षेपण में, अणु इस प्रकार रखा जाता है कि इसका असमित कार्बन परमाणु कागज क तल में होता है। अणु में ऊपर के तथा नीचे के समूह समान रूप से इस तल के नीचे भुके होते हैं, तथा बाम तथा दक्षिण पक्ष के समूह उसी प्रकार तल के ऊपर समान रूप से भूके होते हैं। किसी अणु में असमित कार्बन के साथ संलग्न समूह तब कॉम के आकार में तल पर प्रशेपित किए ताने हो। क्षेत्रिक सम्ब (पृष्ठ संस्था 256) के लिए फिजर सूत्र के फिजर प्रक्षेपणीं को निम्न प्रकार विख्यास गया है।

ान फिरान असेगण मुना में, वाहिनी खार नियन - OH समूह युक्त ऐनैन्टियोमर D- अक्षर हारा नथा बागी खोर स्थित- OH समूह युक्त दूसरा ऐनैन्टियोमर को L-अक्षर हारा निविष्ट किया जाता है। D- तथा L- गर्कत सूत्र में रीचे की जोर से प्रथम प्रसमित कार्वत परमाण के चारों खोर विकास वितरणों (spatial distributions) के सूचक है परन्तु छण, की ख्रुवण घूर्णन क्षमता (optical rotating power) के सूचक नहीं है। पदार्थों की ख्रुवण घूर्णन क्षमता दक्षिण-ध्रुवण घूर्णन के निव् (न-) चिह्न लगाकर निविष्ट की जा सकती है। खता तुन्न लिटक अम्ब, अर्थान दक्षिण ध्रुवण घूर्णक अम्ब को L (न-) लैक्टिक अम्ब के रूप में निरूपित किया जाता है। उसी तर्थ के आधार पर L-, याम-ध्रुवण लैक्टिक अम्ब को जिसमें असमित कार्यन परमाण पर H तथा OH समूह दक्षिण ध्रुवण चूर्णक किया जाता है।

D(+) एवं L(-), तथा D(-) एवं L(+) ऐने स्टियोमर उन सौगिकों में भी सम्भव हो सकते ह जिनमें एक से अधिक असमित कार्बन परमाण् होते है।

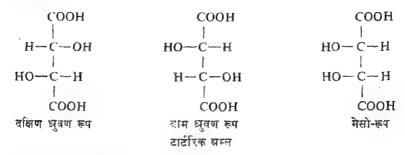
16.2-3 प्रति अण् अनेक ग्रहमभित केन्द्र

दी या अधिक असमित केन्द्रों युवत गौगिक हो से अधिक त्रिविस समाव्यक्षी रुपीं में विद्यमान होते हैं। 2, 3-सहज्वलीरो ह्यूदेन स, दो जसमित कार्बन परमाण् (2 तक्षा 3) उपस्थित होते हैं। मादलीं का उपयोग करके हम निम्ह संरचनाएं लिख सकते हैं:

संरचनाएं (1) तथा (2) अन्-अधिरोध्य दर्पण प्रतिबिम्ब है तथा इसीलिए ये ऐनैन्टियोमर हैं। परन्तु, संरचनाएं (3) तथा (4) अधिरोध्य दर्पण प्रतिबिम्ब हैं तथा इसीलिए असममित नहीं हैं, यद्यपि उनमें असमित कार्यंन परमाणु विद्यमान हैं। उनमें सममित तल (plane of symmetry) होता है जैमा कि विन्दृक्तित रेखाओं द्वारा दिखाया गया है। ऐसे त्रिविम-समावयवीयों को मैसो-रूप (meso-forms) कहते हैं।

सिमो-पौगिक वह यौगिक है जिसके अणुओं में समरूप असमित कार्बन परमाणु होते हैं।
नथा जिनके प्रभाव अवण घूर्णन के कारण विरोध करते हैं तथा एक दूसरें को ठीक-ठीक निष्प्रभाव कर
देन ए । पिनो-एनैन्टियोमर खुवण अधूर्णक होते हैं, तथा रेमिमिक रूपान्तरणों के असमान, वे ध्रुवण
पर्णक ऐपीन्टियोमर में वियोजित नहीं किये जा सकते हैं।

टारंश्कि ग्रम्ल एक दूसरा सामान्य उदाहरण है जा दक्षिण घ्रुवण, वाम श्रुवण तथा मिसो-रूपों में विद्यमान है।



16.3 ऐत्किल हैलाइडों का विरचन

ऐल्किल हैलाएडों के प्रयोगशाला विरचन के लिए, ग्रारम्भिक पदार्थ सामान्यतया ऐल्कोहाँल या हाएड्राकार्बन होते हैं।

(i) ऐत्कोहाँलों से ऐत्किल हैलाइड

यह एक प्रतिस्थापन अभिकिया है। ऐन्कोहांना में उपस्थित हाइड्रोक्सिल समूह को किसी हैनोजन परमाणु से विस्थापित करने के लिए अनेक अभिकर्सक प्रयुक्त किये जाते हैं। इनमें से कुछ निम्नलिखित हैं:

(म) हाइड्रोजन हैलाइडों तया सांद्र हाइड्रोहेलोजन अम्लों के साथ अभिकियाएं: ये निर्जन परिस्थितियों में जो जन के माथ प्रतीप अभिकिया होने से रोकने में सहायता करती हैं, ऐस्काहाँसों के साथ अभिकिया करते हैं। श्रम्लों की स्रामिश्यमधीलता HI>HBr>HCI के कम में तथा ऐटकीहाँलों की तृतीयक > वितीयक > प्राथांमक के कम में होती है।

$$ZnCl_2 \\ CH_3CH_2OH+HCl----+CH_3CH_2Cl+H_2O \\ CH_3CH_2OH+NaBr+H_2SO_1----+CH_3CH_2Br+H_2O+NaHSO_4$$

(त्र) फॉस्फोरस तथा थायोनिल क्लोराइड फे साथ श्रिभिक्रयाएँ : PBr_9 या PI_9 प्राप्त करने के लिए लाल फॉस्फोरम का Br_8 या I_8 के याल मिश्रण लिया जाता है।

 $CH_3CH_2CH_2OH + SOCI_2 ---- + CH_3CH_2CH_2CI + SO_2 + HCI$

भवोरी बी।गर्को के विरचन में धार्योचित क्लोराइड बरीय है, क्योंकि दोनी उपोस्पाद गैस हैं, तथा इसीलिए अस्तिम उत्पाद का परिष्करण आसान हो जाता है।

(ii) हाइड्रोकार्बनों से ऐत्किल हेलाइड

- (य) ऐत्केनों की हैलोजनों के साथ अभिक्रिया से मोनो-प्रथा पालि-प्रतिस्थापित उत्पादों का मिश्रण बनता है। ऐसे मिश्रणों को पृथक करना बहुत ही कठिन है।
 - (य) ऐस्किल दैवाइटों को बनाने के लिए ऐस्किन हाएड्रोजन हेलाइटों को बोड़ लेती है। CH₃- CH=CH₂-⟨-HX---->CH₃--CH--CH₃-|

स्पर्युक्त संकलन प्रशिक्षिणाएं मार्कोनीकांफ (Markownikoli') नियम के अनुसार घटित होती हैं (भाग 1) । इस नियम के अनुपार, हाइट्रोजन हैलाइट का हाइड्रोजन भाग द्वित-आबन्ध कार्यन के साथ संलग्त हो जाता है जिस पर पहल ही अधिक हाइड्रोजन परमाणु जुड़े हुए होते हैं।

कार्बनिक परावसाइडों की उपस्थिति में, ऐल्किनों के साथ हाइड्रोजन क्षोमाइड का संकलन (HC! या HI का नहीं) विभिन्न कियाविधि द्वारा घटित होता है तथा विभिन्न उत्पाद बनाता है। विन्नायल परावसाइड की उपस्थिति में, हाइड्रोजन द्वोमाइड 1—क्षोमोप्रोपेन को मुक्य उत्पाद के रूप में बनाता है। यह संकलन प्रति-मार्कोनीकांफ संकलन (खरेश प्रभाव) कहलाता है, क्योंकि प्राप्त यौगिक में ब्रोपीन का ग्राभिवित्यान मार्कोनीकांफ नियम के अनुसार आयनिक संकलन में प्राप्त यौगिक से भिन्न है।

1.64 ऐरिल हैलाइडों का विरचन

ऐरोमेंटिक हैलाउड फीनांनों से विरचित नहीं किये जाते हैं, क्योंकि फीनॉली हाइड्रोक्सिल समूह का कियी हैनोजन परनाण डारा विस्थापन आसान नहीं है। वे ऐरोमेंटिक ऐसीनों से सुविधापूर्वक बनाये जाते हैं। ऐरिल ऐसीनों से ऐसीनों समूह का किसी हैलोजन परमाणु द्वारा विस्थापन सीधे ही नहीं किया जा गहना। ऐसीनों पोसिकों को पहले निस्न नाप पर नाइन्स अस्त (NaNO₂ → HCI या H₂SO₄) के पाप पासीहिए। कराई जाती है। पान्त डाइऐजीनियन लगण CuCl, CuBr या KI के साथ अध्वित्या कराई संगत ऐरिल हैलाइड बनाना है। यह अभिकिया विस्तारपूर्वक एकक 18 में विणत की आईसी।

यद्यपि यह विधि प्रविक महंगी है, परन्तु प्रत्यक्ष हैलोजनीकरण पर इसका लाभ यह है कि प्राप्त उत्पाद ο-तथा ρ-ममावयथी के माथ या उत्तर या पाँकि-प्रतिस्थापित यौगिकों के साथ संदूषित नहीं होता है।

किसी न्यून अम्य को उत्प्रेरक के रूप में उपयोग करके एरिन हैलाइड प्रत्यक्ष हैलोजनीकरण द्वारा भी विरिचत किये जा नकने हैं (भाग 1)। बेन्जीन जलय का प्रत्यक्ष हैलोजनीकरण एंट्केनों के प्रत्यक्ष हैलोजनीकरण को अपेक्षा अधिक लाभदायक है। परन्तु, पनुओराइड तथा सायोडाइड इस विधि द्वारा प्राप्त नहीं किये जा सकते हैं। इस साधिकिया की कियाविधि भाग । में बताई जा चुकी है।

165 भीद्योगिक निर्माण

(अ) अध्यागिक प्रभाने पर, ऐक्किन क्लोराइट उच्च ताप पर हाटड्रोकार्यमों के प्रत्यक्ष क्लोरो-नीकरण प्रारा बनाये जाते है। मुलत मूलक क्रियादिधि जिसके द्वारा ये ग्रामिकियाएं उत्पत्न होती हैं, पहले ही भागा में बर्णित की बा चुकी है।

इस प्रतिस्थापन श्रभितिया में, समाययथीयों तथा पालि-प्रतिस्थापित उत्पादों के सिश्रण सामान्य-तथा बनते हैं। चृक्ति इन क्लोरीन व्युत्पन्नों में से अधिकांग औद्योगिक विलायकों के इप में प्रयुक्त होते हैं, यत: प्रत्यक्ष क्लोरीनीकरण द्वारा प्राप्त मिश्रण उसी रूप में, व्यक्टिंगन श्रवययों में पृथक किये विना ही, उपयोग किये जा सकते हैं। श्रुद्ध अपयव कभी-कभी प्रभाजी श्रासवन द्वारा पृथक किये जा सकते हैं।

(व) कुछ असंतुष्त ऐक्किय हैलाइउ जिनको बहुतकों के विरचन में अनुप्रयोग किया जाता है, प्रत्यक्ष प्रतिस्थापन के बजाए संकलन अभिक्षियाओं द्वारा प्राप्त किये जाते हैं। अतः वाइनिल क्लोराइड, HgCl, को उपस्थिति में HCl का एसीटिलीन के साथ संकलन करके प्राप्त किया जाता है (भागा)

हाइट्रोकार्यनों के प्रतुक्षारो व्युत्पन्नों के विरचन के लिए विधियां संगत क्लोरो या ब्रोमो यौगिकों को बनाने के लिए प्रयुक्त विधियों से बहुत किठन है। प्राय: ऐस्केन अकार्बनिक प्रतुप्रोराइडों के साथ अभिकिया करके एक या अधिक हाइट्रोजन परमाणुओं का प्रतिस्थापन करती है। आप ऐसे विरचनों के विषय में विस्तारपूर्वक अपनी बाद की कक्षाओं में पहुँग।

16.6 भौतिक गुण

ऐल्किल हैलाइडों का अणु द्रव्यमान संगत ऐल्किनों के प्रणु द्रव्यमानों से उच्च होता है। फलतः, इन यौगिकों के गलनांक तथा ववयनांक मूल ऐल्किनों की अपेक्षा कई डिग्री उच्च होते हैं। ऐल्किल हैलाइडों में उपस्थित हैनोजन के ग्रनुभार, उनके क्वथनांकों में निम्न कम देखा गया है:

RF<RCI<RBr<RI

कुछ तिल्कान हेलाइडों के भौतिक नियतांक सारणी 16.2 में दिये गये हैं।

सारणी 16.2 कुछ ऐल्किल हैलाइडों के भौतिक नियतांक

म् (असम	क्लोराइड		वोमाइड		झार	श्रायोबाइड	
म्लक का नाम	क्वथनांक (के)	293के पर धनत्व (ग्रा/सेमी ³)	क्वथनांक (के)	293के पर घनत्य (ग्रा/सेमी ³)	क्वथनांक (के)	293के पर घनत्व (ग्रा/सेमी ²)	
मे शिल	249.0	गैम	278	गैम	315	2.279	
एथिल	285.5	गैस	311	1.440	345	1.933	
नामेल-प्रोपित	320,0	0.890	344	1.335	375	1.747	
श्राइसी-पोपिल	313.5	0.859	333	1.310	362,5	1.705	
नॉर्मल-ब्य्दिल	351.5	0.884	375	1.276	403	1.617	
ग्राइसी-ब्गृटिन	342.0	0.875	364	1.261	393	1.605	
द्वितीयक- क्यूटिल	341.0	0.871	364	1.258	392	1.595	
तृतीयक -व्यूटिल	324.0	0.840	346	1.222	373*	1 mergelaletin	

***एम नाम पर** विक्रीजिन हो जाना है।

यद्यपि ऐक्किन हैनाइड स्थमान में श्रुपीय है, परन्तु अन अणुओं के साथ हाइड्रोजन आवन्धों को बनने के लिए या जल में पहले में ही जियान हाइड्रोजन आवन्धों को खंडित करने के लिए अपनी अममर्थता के कारण जल में अविलेख हैं। वे कार्यनिक विलायकों में विलेख हैं। ऐक्किन क्लोराइड सामास्यतया जल में हिन्के होने हैं जबकि ऐक्किन बोनाइड तथा थायोडाइड सामान्यतया जल से भारी होते हैं। मैथिल थायोडाइड एवसे अधिक सथन ऐक्किन हैनाइड है क्योंकि इस यौगिक में हाइड्रोकार्वन भाग के घनत्व-योगदान के आपेक्षिक आयोडीन का धनस्य-योगदान क्रत्यविक है।

ऐरिल हैलाउडों के भौतिक गुण तंगत ऐस्किन हैलाइडों के गुणों के समान हैं। वे जल, अम्तों या क्षारों में अविलेख है तथा कार्विनक विलायकों में विलेख है। समावयवी डाइहैलोबेन्जीन के काथनांक लगभग समान हैं (सारणी 16.3)। परन्तु इन यीगिकों के गलनांकों में पर्याप्त असार है। प्रस्थेक स्थित में पैरा-पमावयवी आर्थों तथा मेटा-समावयवीयों की अपेक्षा 70-100 डिग्री अधिक पर पिछलना है।

पैरा समापयती अधिक समित होता है तथा इसीलिए यह ठोस रूपों को किस्टल-जालक में ठीक बैठन के लिए प्रिक्त उपयक्त है। उच्चतर जंतःकिस्टलीय बजी के कारण पैरा-समाययत्री भी किसी दिये गये विलायक में बार्यों-समावयतीयों की ब्रोधा कम विलेय हैं।

सारिणी 16.3 कुछ ऐरिल हैलाइडों के भौतिक नियतांक

ऐरिस हैसाइड	ग्राप्यं		मेटा		पैरा	
	गलनांक (के)	क्यथनांक (के)	गलनांक (के)	ववधनांक (के)	गलनांक (के)	क्वथनांक (के)
वलोरोहालईन	236	432	225	435	281	435
क्रोमॉटाल्. हेन	246	455	233	454	301	458
प्रायोद्यो दालूईन	-	479	Military	484	308	484
डाइक्लारोबेन्जीन	256	453	249	446	325	448
डाइब्रामावेन्जी न	279	494	266	490	360	492
डा इग्रायो डीवेन्जी न	300	560	308	558	402	558

16.7 रासायनिक गुण

विभिन्न विभिन्न विभिन्न समूहों पुन्त अनेक कार्बेनिक यौगिक ऐस्किल हैलाइडों से बनाये जा सकते हैं। दूसरी ओर, हैलोबेन्तीन तथा बाउनित हैलाइड बहुत ही कम अभिनियाशील है तथा केवल उग्र स्थितियों में ही अभिकिया करते हैं, जैसे ऐस्किल हैलाइडों में कार्बन जिसके साथ हैलोजन परमाणु संलम्न है, 50° संकरित है, जबकि ऐस्लि तथा बाइनिल हैलाइडों में यह 50° संकरित है।

कार्बनिक हैलोजन यौगिक धुनीय स्वभाव के 👉 । अधिक विद्युत-ऋणात्मक हैलोजन परमाणु सहभाजित इनेक्ट्रॉन युग्म को अपना आंद लीजना है।

हैलोजन के चारों ओर इलेक्ट्रांन घनस्व बढ़ जाता है तथा बन्घित कार्बन पर इलेक्ट्रांन घनत्व न्यून हो जाता है और इसलिए वह आंधिक धन आवेदा ग्रहण कर लेता है। ऐल्किल हैलाइडों के द्विध्रुव ग्राघूण 2.05 से 2.15D तक होते हैं। क्लोरोबन्जीन का द्विध्रुव आंघूण 1.73D तथा वाइनिल क्लोराइड का 1.44D है।

16.7-1 हैलोजन प्रतिस्थापन ग्रभिक्रियाएं

ऐल्किल हैलाइडों की प्रारूपिक अभिक्रियाएं प्रतिस्थापन अभिक्रियाएं है। उनेक्ट्रांन समृद्ध ग्रिमिकमंक (नाभिक-स्नेही) ऐल्किल हैलाइडों पर श्राक्रमण करते हैं ग्रथोंत उनके साथ अभिक्रिया करते हैं। दुवेंलतः क्षारकीय हैलाइड श्रायन विस्थापित हो जाता है। ऐसी अभिक्रियाएं जिनमें कोई प्रवल नाभिक-स्नेही स्वस्ट्रेट (कार्य द्वव) से किसी दुवेंल नाभिक-स्नेही को निस्धापित करता है, नाभिक-स्नेही (या स्यूक्लिश्रोफिलिक) विस्थापन ग्रिभिक्ष्याएं कहलाती हैं।

विभिन्न प्रकार के नाभिक-स्नेहियों तथा ऐस्किल हैलाइडों का उपयोग करके अनेक प्रकार के महत्वपूर्ण उत्पाद विरचित किये जा सकते हैं। ऐसी कुछ अभिक्रियाएँ सारणी 16.4 में संक्षिण की गई हैं।

सारणी 16.4 ऐत्किल हैलाइडों की प्रारूपिक श्रभिकियाएं RX+E-Nu---R-Nu+EX

ऐत्किल हैलाइड	ग्रभिकर्मक	उत्पाद	वर्ग	श्रन्य उत्पाद
Ť	E-Nu	R-Nu		EX
A September 1997 September 1995 September 1997 September 1997 September 1997 September 1997 September 1997 Sep	НОН	ROH	ग्ल्कोहॉन	HX
	NaOH	ROH	ग्रेलकोहाँन	NaX
	NaOR	ROR	. ई्यर	NaX
	HOR	ROR	ईथर	HX
	KI	RI	ऐल्किल श्रायां डा इ ड	KX
RX	HNH_2	R-NH ₂	ऐमीन	HX
	NaSH	R-SH	मक्ॅंप्टैन	NaX
	HSR	R-S-R	थायोईथर	HX
	KCN	R-CN	ऐल्किल सायनाइड	KX
	AgCN	R-N≡C	ऐत्किल भाइसोसायनाइड	AgX
	KNO_2	R-NO ₂	नाइट्रोऐल्केन	KX
	AgNO ₂	RONO	ऐल्किल नाइट्रॉडट	AgX

इस प्रकार ऐल्किल हैलाइड अनेक विभिन्न वर्गों के कार्बनिक यौगिकों के विरचन के लिए प्रारम्भिक पदार्थों के रूप में कार्य करते हैं। ऐल्किल हैलाइडों का नाभिक-स्नेही प्रतिस्थापन सर्वाधिक उपयोगी कार्बनिक श्रिभित्राओं में से एक है।

ऐरिज हेजाइओं की कर्ष जोशंक्याशीलता के कारण नामिक-स्मेही ऐसेमेंटिक प्रतिस्थापन नंग्नेपा में बहुत कम महत्वपूर्ण है। अगेराकेजीन लगीग NaOH बित्यन होता त्यून दाव पर तथा 575 के से उपर के तथीं पर अभिक्षिया करके फीनॉल में परिवर्तित हो जाता है। हैलोजन के प्रति उत्या p-रियति में नाइहो नमुह की उपरिचित्त से प्रभिक्षियाभीताता अस्यविक वह जाती है।

16.7-2 विहाइड्रोहैलोजनीकरण श्रभिकियाएं

एंस्किल हैलाइडों से एथेनालिक KOII का ्पयोग करके ऐक्किनों के बिरचन में हम इन अभिक्याओं के बार्ट में वर्णन कर लंके है (भाग I)।

प्राथमित है। उसी है। एकिन की लंदिर सर्वोषजनः इ स्था दिवेश्यक तथा तृतीया इताइती के साथ प्रशासिक राजी है। एसी विद्वाइतीकोजनीकरण प्रशिक्षिकों की हिनेपलीपन स्थितियाओं के रूप में वर्गीका किया जाता है क्योंकि अणु में हाइड्रोजन परमाणु हनार्थन से वित्तीपन हीता है।

16.7-3 मैग्नीसियम के साथ ग्राभिक्रिया

शहराधित ईथर में किसी ऐतिका हैलाइड के विलयन को मैंगंंगियम की छीलन पर रखने से धानु पीरे-धीरे धुन कर एक कार्यधान्यक पदार्थ, R — Mp — X बनासा है । यह अभिकर्मक विराप्त सीनार्थ (Victor Grignord) द्वारा किमिन किया गया था। ऐसे भौगिकों को उसके नाम पर फीन्यार अभिकर्मक बडा नाम है।

ईवर CHaCH.I क्षेत्र क्षेत्र CHaCHaMgI एथिल मैंकीसियम आयोडाइड

ऐरिय तथा बाइतित हैलाइड भी ग्रीन्यार अभिकिर्मक बनाते हैं, परस्तु ये ऐतिकल हैलाइडों की अपेक्षा कम सहजता से बनाते हैं। इन विरचनों में, ईवर के स्थान पर एक उच्च क्वथन बिलायक जैसे टेड्रफ्डइब्रिय्रेन उपयोग किया जाता है।

$$C_6H_5X+Mg \longrightarrow C_6H_5MgX$$

^{*} ग्रीत्वार ने सन् 1912 में इस अभिकर्मक को विकसित करने के लिए नोबेल पुरस्कार प्राप्त किया।

ग्रीन्यार यौगिकों में, $C-M_E$ आबन्ध सह-संगोजक बन्ध है, परन्तृ स्वभाव मे भ्रत्यन्त झूबीय है।

ग्रीत्यार श्रभिकर्मक बहुत अभिकियाशील होते हैं। वे जल, CO₂ तथा आंक्ष्मीजन सहित अनेक श्रकार्वनिक यौगिकों तथा विभिन्त प्रकार के कार्वनिक यौगिकों के साथ श्रभिक्या करते हैं। ग्रीत्यार ग्रभिकर्मकों के साथ दो प्रकार की अभिकियाएं साधारण हैं।

(स्र) सिकिय हाइड्रोजन परमाणुओं युक्त यौगिकों जैसे ऐस्कोहाँन, जल, अस्त, आदि के साथ अभिकियाएं। इन स्रभिकियाओं में सीन्यार अभिकर्मक का ऐस्किल या ऐस्लि समूह सिक्य हाइड्रोजन परमाणु के साथ संयोग करके हाइड्रोजन, RH बनाता है।

$$CH_3MgBr + CH_3OH \longrightarrow CH_4 + Mg < OCH_3$$

(ब) ऐल्डिहाइडों तथा कीटानों में उपस्थित कार्बोनिल समूह के साथ संकलन होने के बाद जल के साथ ग्रभिकिया होती हैं।

जैसा कि हम ग्रगले एकक में पहुँगे, यह ग्रभिकिया विभिन्न प्रकार के ऐल्कॉहॉल के संश्लेषण में बहुत उपयोगी है।

$$\begin{array}{c} CH_3 \\ CH_4 \\ CH_3 \\ CH_3 \\ CH_3 \\ CH_4 \\ CH_5 \\ CH$$

16.7 4 सोडियम के साथ अभिक्रिया

जय कोई ऐस्किल हैलाइट शुष्क ईश्वर में सीडियम चातृ के साथ अभिक्तिया करता है, हाइड्रो-कार्यन बनाता है।

इस अभिनिया की वृद्देस अभिनिया (Wartz reaction) कहते हैं।

16.7-5 ग्रपचयन

एंक्रिक हैलाइड उपयक्त अपचानकों (जैसे 111 } p. H. + अवेरका, Zn-+HCl, आदि) का उपयोग करके एंक्क्रिक में परिचलित हा जाते हैं।

16.8 पालि हेलोजन ब्युत्पनन

एंक्किल हैलाइट सूलत: हाइड्राकार्यनी के मानाहिलाजन प्रतिस्थापनिक व्युत्पन्त है, प्रति अणु एक से अधिक हैलोजन परमाणुओं युक्त कुछ अन्य हैलोजन व्युत्पन्त भी उपयोगी सीगिक हैं। इनको सामूहिक रूप से बहु-हैलोजन (या पॉलिहेलोजन) व्युत्पन्त कहते हैं। इस श्रेणी के कुछ यौगिक जो व्यापारिक रूप में लाभशायक है, निम्निलियत है।

16.8-1 डाइक्लोरोएथेन

दो डाइनलोरोएथेन सम्भव है । 1, 1-डाइन्लोरोएथेन तथा 1, 2-डाइन्लोरोएथेन । प्रथम प्रकार के मौगिक में दोनों क्लोरीन परमाणु एक ही कार्यन के माथ मंलग्न है, जैसे CH_3-CHCl_2 तथा याद के मौगिक में दोनों क्लोरीन परमाणु कार्यन परमाणुओं के साथ जुड़े हुए होते हैं, $CH_2Cl--CH_3Cl$ ।

द्विन-प्रतिस्थापित हैलोजन यौगिक जिनमें दोनों प्रतिस्थापी हाइड्रोकावैन श्रृंखला के एक ही कार्बन परमाणु के साथ जुड़े होते हैं, ऐलिकलिडीन हैलाइट कहलाते हैं। प्रतिस्थापियों की इस स्थिति को जैमिनैल (geminal) स्थिति भी कहते हैं। श्रत: 1, 1-डाटक्लोरोएबेन को जैम (gem)-डाडक्लोरोएबेन तथा एथिलिडीन क्लोराइड भी कहते हैं। जब दो हैलोजन परमाणु आसन्त कार्येन परमाणुओं के साथ जुड़े होते हैं, तो इस स्थिति को संनिध या विसिन्ल (vicinal) स्थिति कहते हैं तथा इस प्रकार के हैलाइडों को ऐक्किलीन हैलाइड कहते हैं। अतः 1, 2-डाइक्लोरोएथेन को विक-डाइक्लोरोएथेन तथा एथिजीन क्लोराइड भी कहा जाता है।

ऐत्डिहाइडों या कीटाँनों की फ़ाँस्फोरस पेन्टाहैलाइडों के साथ अभिक्रिया करके ऐत्किलीडित हैलाइड बनाये जाते हैं।

वे ऐसीटिलीन के साथ हाइड्रोजन है नाइडों को जोड़ करके भी बनाये जा सकते ै ।

$$+HX$$
 $+HX$ $CH\equiv CH\longrightarrow CH_3 = CHX_2$ वाइनिल क्लोराउड प्रिंबलीडिन हैलाइड

ऐत्किलीन हैलाइड ओलिफिनों के साथ हैलोजन को जोड़ करके बनाये जाते हैं।

$$CH_2 = CH_2 + Cl_2 \longrightarrow CH_2Cl - CH_2Cl$$

एथिनीन क्लोराइड

एथिलीन क्लोराइड 357 केताप पर उबलता है तथा एथिलीडिन क्लोराइड 330 के ताप पर उबलता है। प्रथम यौगिक जल-अपघटन पर डाइहाइड्रिक ऐस्कोहाँल, ग्लाइकोल बनाता है तथा बाद का यौगिक जल-अपघटन पर अस्थायी 1, 1-डाइहाइड्रोक्सीएथेन बनाना है जिसमें दो OH समूह एक ही कार्बन परमाणु के साथ जुड़े होते हैं। ऐसे सभी पदार्थ जल का एक अणु निकालते हैं नथा इस स्थिति मैं जल-अपघटन का उत्पाद ऐसिटैस्डिहाइड, CH, CHO प्राम्य

16.8-2 हैलोफांमी

ये मेर्नेन के विहेनीजन ब्युद्धन है। CHCl₉, CHBi₃ नथा CHI₃ की कमश: व्लोशेफॉर्स, बोमोफॉर्स तथा ब्रायोडोकॉर्स कहा जाता है।

क्लोरोफॉर्म, एविल ऐन्कोहोल वर एसिटोन से उलोरीन तथा क्षार की अभिक्रिया द्वारा अथवा विरंजक चूर्ण के साथ आसवत करके वनाया जाता है। ये अभिकर्मक ऑक्सीकरण, वलोरीनीकरण सथा जल-अपध्टन तीनों प्रकार के कार्य करने है। अंटिल अभिविधाओं को निम्न प्रकार के स्टाइकियो-मीट्री चरणों द्वारा निरूपित किया जाता है।

$$\begin{array}{cccc} (O) & 6 & (CI) \\ CH_3CH_2OH & & \rightarrow CH_3CHO & & \rightarrow CCI_5CHO \\ एथानां ल & & \rightarrow H_2O & \hline \nu [साट- & -3HCI & कानो र ल \\ \hline & \hline \nu [सह्माहङ & & \\ \hline \end{array}$$

$$\begin{array}{c|c} CH_3 \\ CH_3 \\ CH_3 \end{array} \begin{array}{c|c} C & 6 \begin{bmatrix} CI \end{bmatrix} & CCI_3 \\ \hline CH_3 \\ \hline CH_3 \\ \hline CH_3 \end{array} \begin{array}{c|c} C=0 \\ \hline CH_3 \\ \hline$$

NaOM तथा क्लोरीन की उपस्थिति में भी श्रभिकियाश्रों को इसी प्रकार अभिव्यक्त किया जाता है। सुद्ध क्लोरोफॉर्म के निस्चेतक गुण को प्राप्त करने के लिए, पहले क्लोरल को पृथक रूप से बनाया जाता है तथा अभि बाग जलीय NaOH विरायन के साथ आसदित किया जाता है। क्लोरल की क्लोरल हा-हैं - CCECHO-Ho जेरे जलयोजिन रूप में संचित किया अला है।

ानोरोफार्म भारी, रंगहीन, याण्यशील इत (ज्वयनोळ, 334क) है। यह गन्य तथा स्थाय में भोडात्मा होता है तथा जल में प्रत्या विलेय है। यह येली, वसाओ, माम तथा रेजिनी के लिए उत्तम विभायक है। क्यारोफीर्म-वाण का अन्तःस्वसन (mhalation) बेहीबी उत्यक्त क्यता है। इसकी अलाना कटिन है।

प्रकाश की उपस्थित में यह धीर-धीर बाद हारा ऑक्सीकृत होकर विषेदा प्रवार्थ बनाता है जिसको फाँसजीम या कार्योनिक वलीराइड, COCL, कहते हैं।

प्रकाश
$$2CHCl_1 + O_2 \longrightarrow 2COCl_2 + 2HCl$$

क्लोरोफार्म को भूरे रंग की बोतलों में पूर्णतया ऊपर तक भर दिया जाता है लाकि यह बायु के सम्पर्क में न रहें। उस प्रकार क्लोरोफार्म के ऑक्सीकरण की ऑक्सिया अधिकांशत: नहीं होने दी जाती है। क्लोरोफार्म के साथ थोड़ा-सा एथेनॉल मिलाकर, COCI का बनना रोका जा तकता है नहा यह इसको स-वाष्यदील एथिल कार्योनेट के रूप में जमा देता है।

$$COCl_2 + 2C_2H_3OH - O = C$$
 $O \sim C_2H_3 + 2HC$
 $O \sim C_2H_3$
 $O \sim C_2H_3$

निक्षेत्रण (anaesthetic) के रूप में प्रयुक्त होने वाले क्लोगोफॉर्म को AgNO3 विलयन के साथ प्रवर्भप नहीं देना चाहिए।

ं क्वीरोफार्म तथा दूसरे हैलोफार्मों को क्षारों के यांत्र जलीय या एथेनॉलिय विलयनों के साथ जवाल करके जल-प्रवादित किया जा सकता है :

क्वांराफार्म को ऐल्काहाली पाटाम भी उपस्थिति ने किनी पायमिक ऐमीन के साथ योडा समें करके स्वित्र स्वयं पृथ्व ब्राइसोसाधनायड या कार्बिलिऐमीन उनता है। यह अभिक्तिया प्राथमिक ऐसीन तथा क्वांराफार्म के लिए कार्बिलिऐमीन परीक्षण के रूप में जानी जाती है। दूसरें हैलोफार्म भी इसी प्रकार अभिक्तिया करते हैं। हैलोफार्म के साथ अभिक्तियाओं के लिए प्रायः ऐसीनीन को प्रायमिक ऐमीन के रूप में लिस जाता है।

हैसोफार्म, जब सिस्वर चूर्ण के राज्य गर्म किए जाते हैं. हैतोजन परमाणुओं की निकाल कर ऐसोटिसीन बनाते हैं (

प्रायोडोफॉर्म परीक्षण: आयोडोफॉर्म के बनने की अभिक्यि ऐसिटैल्डिहाइड तथा उन गभी कीटोनों के लिए जिनमें मेथिज समूह के साथ जुड़ा होता है, परीक्षण के रूप में प्रयुक्त होती है। मेथैनॉल यह परीक्षण नहीं देता है। उस पदार्थ को जिसका परीक्षण करना होता है, सोडियम कार्बोनेट (दुर्वल क्षार) के जनीय विलयन तथा आयोडीन के साथ 333 के ताप नक गर्म करके यह परीक्षण किया जाता है। यदि उपर लिये गए पदार्थों में से कोई भी एक उपस्थित है, तो आयोडोफार्म का पीला किस्टलीय अवसेप जो अपने रूप तथा गय की वजह से आसानी से पहचाना जाता है, बनेगा। श्रायोडोफार्म के लिए भी श्राभिक्षण उसी प्रकार लियी जाती है जैसा कि क्लोरोफार्म के लिए लिखी गई है।

16.8-3 कुछ क्लोरी बिलायक तथा कीटनाजी

कार्बन टेट्राक्लोराइड या टेट्रावर्लारोमेथंन (CCI₄) व्यापारिक रूप से महत्वपूर्ण विलायक है। इसका नवधनांक 350के है। यह प्रायोगिक रूप से जल में अविलय है तथा अधिकांश कार्बनिक पदार्थों का लिए उत्तम विकायक है। इसकी वाष्प भारी, अञ्चलनशील तथा रूपाधी है। यह पाइरीन नाम से अग्निणामक (fire extinguisher) के रूप में उन्तेमाल किया जाता है। अग्नि के सम्पर्क में यह कुछ वियेला पदार्थ, फांसजीन (COCI₂) बनाता है। अनः जब पाइरीन को अग्निशामक के रूप में उपयोग किया जाता है, सावधानी रखना ग्रति आवश्यक है।

वेस्ट्रॉन या ऐसीटिलीन टेट्राक्नांराइड, CHCl2, CHCl2, भारी अञ्चलनशील non-inflammable) द्रव्य है, जो 419के पर जबलता है। यह तैल, पेन्ट, बार्निक, रकड़, झादि पदार्थों के लिए एक उत्तम विलायक है। वेस्ट्रानॉल या प्रार्टकोरायेपिक्तीनः CHCIsaCCI, वेन्द्रांन की अवेक्षा अध्या विसायक है तथा वयमनाक (1651) संस्थाकत कम होता है। यह कपड़ी को निर्वेत पुतार्ट में उपयोगी है।

फ्रेग्रान क उत्तरनारीनाइक्नुकोरोमेबीन, CCle Fa निराधिष (non-toxic), अञ्चलनशील, नया प्रामानी में इंबबीय गैम है जो प्रजीतक (refrigerent) के रूप में नया ऐसेसाली एवं फ्रोनों में नोबक (propellent) के रूप में प्रमुक्त की जाती है।

डी. डी. ही. महत्वपूर्ण व्यापारिक कीटनाशी है। यह 2, 2-विस-(p-क्लोरोफीनल)-1,1,1- हाइम नोरोग्रियन है।

ही, डी, टी,

इसके प्रारम्भिक नाम डाइक्लोरो डाइफेनिल ट्राइक्लोरोएथेन के भ्राधार पर ही इसका व्यापारिक नाम डी.डी.टी. (D.D.T.) रखा गया था (यद्यपि यह नाम गलत हैं)।

की एच सी. (बेन्जीन हेन्सा क्लोराइड) या हैन्साक्लोरो साइक्लोहेन्सैन, $C_6H_6Cl_6$ एक महस्वपूर्ण क्रांप-पोडकनाशी (pesticide) है, जो मुख्यतया मिट्टी से दीमक (क्वेत चीटी) को नष्ट करने के लिए इस्तेमाल किया जाता है। यह अनेक त्रिविम समावयवीयों में पाया जाता है। केवल ए (गामा)—ममावयवी ही अच्छा कीटनाशीय प्रभाव रखता है। इसके दूसरे व्यापारिक नाम गंमेक्सन, लिस्डेन तथा 666 भी हैं। इसके अणु दूसरे समावयवीयों को अपेक्षा लघु होते हैं। यह जल में कुछ-कुछ विलेय है। हेक्साक्लोरो बेन्जीन, C_6Cl_6 जल में अविलेय है तथा बहुत दुवंल कीटनाशी है।

कलोडीन या क्लोडिम एक दूसरा क्लोरो-कीटनाशी है। यह क्लोरीनित हक्साहाइड्रोमेथैनोइडेन है।

इन कीटनाशियों को उपयोग करते समय हमें बहुत सावधानी रखनी चाहिए, क्योंकि ये मानव जाति तथा जीवों के लिए भी बहुत विषेले है ग्रीर खराब बात तो यह है कि वे हमारे शरीर में मंचित हो जाते हैं तथा ग्राखिर में ग्र-उपचार्य क्षति उत्पन्न करते हैं।

16.9 हैलोजन श्रभिज्ञान

किसी कार्बनिक यौगिक में हैलोजन की उपस्थित भनेक तरीकों से श्रभिज्ञात की जाती है। किसी एकल बन्धित कार्बन परमाणु के साथ जो श्रणु में एकल आवन्धों द्वारा दूसरे कार्बन परमाणुओं के साथ जुना होता है, सन्त , है है तर ए कान् विधानों ने जलीय तथा ऐत्याहीनी खारों. प्रमोनिया लगा एग्रंक्साइड कैंदे लोककार के उत्तर ना क्षिण करते हार विधिय हैनाइड बनाते हैं। ये हैनाइड, AgNO3 विभाग के गिक्सान किये का लाल है। ता प्रयाहरणों में ApNO3 का ऐत्कहों। वी विजयन एमं करने पर विश्व हैनाइडों के यन केंद्र देशा है।

अप देनोजन किसी ऐवं नार्जन इन्छ। १ एवं उर्वतान हाती ने की किसी दुसरे कार्जन परमाणु के साथ दिन्याक्यद्वारा बिल्ल होना है, जे वर्कार दिसे गर्व प्रांचवर्म में के साथ आपानी से प्रांचिया नहीं करेगा।

परम्तु मधी हैलंजन ब्यूम्पन्य १८८७ लंग अम् आनु है साथ अभिनिया करके पोड़िंगम हैलाइड जनाते हैं (भाग 1, परिनंदेश 19.2)।

प्रदन

16.1 निम्नलिखित को समभाउव :

(i) धानण घुणकना,

(vii) यगेंण तल

(ii) विशिष्ट पूर्णन,

(viii) देशिमीकरण,

(iii) सममिति केन्द्र,

(ix) मंहपण (विन्यास),

(iv) वियोजन,

(४) एकवणी प्रकाश,

(v) रेसिमिक म्पान्तरण,

(xi) मेस्रो-समावयवी, तथा

(vi) ध्वानापी,

(xii) श्र्वित श्रकाश

16.2 निम्नलिखित यौनिकों में से कीन से झूबण पूर्णक सौगिक है ?

(i) नॉर्मेल-ध्यूटेनॉल,

(iii) 2ननारांग्रहेन, तथा

(11) 4-हाइड्रांक्सी हेप्टेन,

(iv) 3-वलोरोगेन्टेन

16.3 निम्नलिखिन को समभाइये:

- (i) ज्यामितीय समावयवीयों के भौतिक गुण भिन्न-भिन्न होते है जबकि प्रकाशिक समावयवीयों के भौतिक गुण समान होते हैं।
- (ii) ऐतिल क्योराइड (CH₂=CH-CH₂Cl), प्रोपित क्योराइड की अपेक्षा अधिक ग्रासानी से जल-अपघटित होता है।

- (iii) श्रीमत बीमाद्य का स्थानां मार्ग । व तम्पदा विकास समाने ।
- (iv) निर्मा में लिए पर्यास्त्र की समीन १, १०६ के त्या के तत्य में भारत क्रांति है। या स्थान क्रांति है। अप में भारत क्रांति क्रांति क्रिया में भारत स्थान क्रांति है।
- 16.4 जिस्सी अर्थन जी कार्ने में से प्रक्षेत्र के राज्य दिलाने अनुवा पूर्ण व वालाव है व

(iii)
$$CH_3 - CH_2 - CH_2 - CH_3$$
 (iv) $CH_3 + CH_4 - CH_4$ (iii) $CH_3 + CH_4 - CH_4$ (iii) $CH_3 - CH_4 - CH_4$

- 16.5 किसी यौगिक के लिए जिसका अणु सूत्र, C₃H₁₁Br है, सभी सम्भव संरचनाश्रों को लिखिए। आई. यू. पी. ऐ. सी. नाम पदित के अनुसार इनके नाम लिखिए। इस यौगिक के कितने श्रवण धुणंक समावयवी सम्भव है ?
- 16.6 ऐतिकल क्लोराइडों के विरचन की चार विश्वियों का वर्णन कीजिए। उद्योग में विलायकों के रूप में प्रयुक्त होने वाले कार्यनिक हैलोजन यौगिक क्लोराइड होते हैं, प्रोमाइड नहीं, इनको कारण सहित समभाइए।
- 16.7 आप निम्नलिपित को किस प्रकार ख्यान्तरित करेंगे।
 - (i) बेन्जीन -----> m-नाइट्रोक्लोरोबेन्जीन
 - (ii) बेन्जीन --- ०-नाइट्रोक्लोरोबेन्जीन
 - (iii) टाँलूंइन --- चेन्जिल क्लोराइड
 - (iv) CH₃−CH−CH₃ ← → CH₃CH₂CH₂Br OH
 - (v) नॉर्मेल-प्रोपेनांन ----- 1-नाइट्टोप्रोपेन

(vi)
$$CH_3 - CH = CH_2 - CH_3 - CH_3 - CH_4 - CH_6$$

 $CH_3 - CH_6$

- (vii) एवित क्लाराइड ---- C.H. NH.
- (viii) नॉर्मेंब-प्रोपिल ब्रोमाइड 🛶 आइसो-प्रोपिल ब्रोमाइड
- 16.8 निम्निर्णान में आप किस प्रकार पहचान करेंगे (रासायनिक परीक्षण दीजिए) :
 - (i) CaHaCl तथा CaHuCl
 - (ii) CH2CH2CH2Br नवा CH2=CH-CH2Br
 - (iii) CeHaCl तथा CeHaCHaCl
 - (iv) C₆H₅CH₈Cl चित्रा C₆H₅CH₂Br
- 16.9 2-वनोरो ब्यूडेन को आप किस प्रकार निम्नलिखित यौगिकों में रुपान्तरित करेंगे :
 - (i) द्वितीयक-ब्यूटिल एथिल ईथर,
 - (ii) 2-अयूटेनॉल,
 - (iii) 2-ब्यूटीन
 - (iv) 2-ऐमीनो ब्युटेन,
 - (v) 2-नाइट्टोब्य्टेन,
 - (vi) नॉर्मेल-स्युटेन, तथा
 - (vii) 3, 4-जाइमेथिल हैक्सेन ।